JP-8-73506

Also published as:

EP0690131 (A1)

EP0690131 (B1)

ES2170127T (T:

NONREDUCING SUGAR, ITS PRODUCTION, AND ITS USE

Patent number:

JP8073506

Publication date:

1996-03-19

Inventor:

KUBOTA MICHIO; SUGIMOTO TOSHIYUKI; MIYAKE

TOSHIO

Applicant:

HAYASHIBARA BIOCHEM LAB

Classification:

- international:

A21D2/18; A23C9/00; A23C9/156; A23G1/00; A23G3/00; A23G3/34; A23G4/00; A23K1/16; A23L1/09; A23L1/187; A23L1/20; A23L1/236; A23L1/318; A23L1/32; A61K9/28; C12C5/02; C12P19/14; C12P19/18; C12P19/24; A21D2/00; A23C9/00; A23C9/152; A23G1/00; A23G3/00; A23G3/34; A23G4/00; A23K1/16; A23L1/09; A23L1/187; A23L1/20; A23L1/236; A23L1/318;

A23L1/32; A61K9/28; C12C5/00; C12P19/00; (IPC1-7):

C08B37/00; C07H1/00; C12P19/12; C12P19/16;

C12P19/18

- european:

A21D2/18B; A23C9/00B; A23C9/156; A23G1/00; A23G3/00; A23G3/00K; A23G3/00M; A23G3/30; A23K1/16L; A23L1/09D; A23L1/187B; A23L1/20D; A23L1/236D; A23L1/318B; A23L1/32B; A61K7/48C16; A61K9/28H4B; C12C5/02; C12P19/14; C12P19/18;

C12P19/24

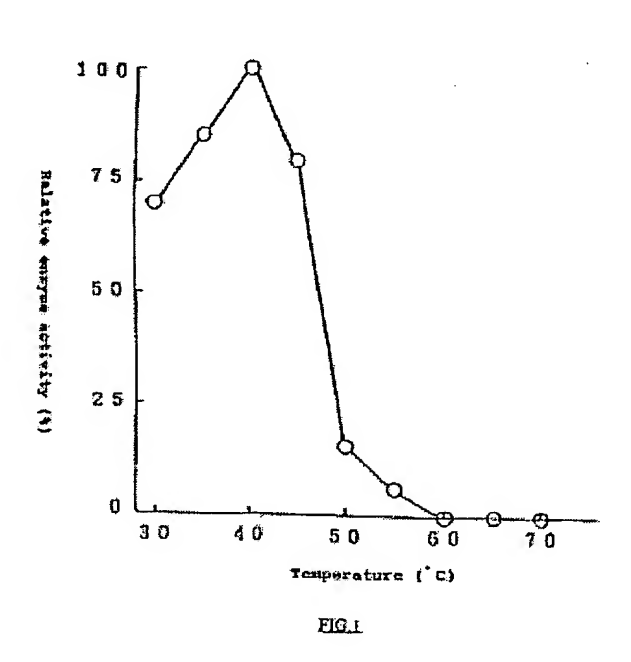
Application number: JP19950122949 19950425

Priority number(s): JP19950122949 19950425; JP19940165787 19940627

Report a data error he

Abstract of JP8073506

PURPOSE: To obtain a nonreducing sugar having a trehalose structure at the molecular end, a nonreducing sugar having a trehalose structure inside the molecule, and a nonreducing sugar such as trehalose simply and conveniently in a short time. CONSTITUTION: A nonreducing sugar or a low-reducing sugar contg. the same is produced by culturing microorganisms capable of producing a nonreducing sugar synthase on a nutrient medium contg. at least one partially decomposed reducing starch having at least three glucose units.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-73506

(43)公開日 平成8年(1996)3月19日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C08B 37/00	Р	7433-4C		
C07H 1/00				
C 1 2 P 19/12		7432-4B		
19/16		7432-4B		
19/18		7432-4B	•	
			審査請求	未請求 請求項の数17 FD (全 34 頁)
(21)出願番号	特願平7-122949		(71)出願人	000155908
				株式会社林原生物化学研究所
(22)出願日	平成7年(1995)4月] 25日		岡山県岡山市下石井1丁目2番3号
			(72)発明者	久保田 倫夫
(31)優先権主張番号	特願平6-165787			岡山県岡山市四御神1番30
(32)優先日	平6 (1994) 6月27日	1	(72)発明者	杉本 利行
(33)優先権主張国	日本(JP)			岡山県岡山市東畦695番地44号
			(72)発明者	三宅 俊雄
				岡山県岡山市伊島町1丁目3番23号

(54) 【発明の名称】 非還元性糖質とその製造方法並びに用途

(57)【要約】

【目的】 分子の末端にトレハロース構造を有する非還元性糖質、分子の内部にトレハロース構造を有する非還元性糖質及びトレハロースなどの非還元性糖質、又は、これを含む低還元性糖質とその製造方法並びに用途を提供する。

【構成】 グルコース重合度 3 以上から選ばれる 1 種又は 2 種の還元性澱粉部分分解物を含有せしめた栄養培地に、非還元性糖質生成酵素産生能を有する微生物を培養し、得られる非還元性糖質、又は、これを含む低還元性糖質、該糖質の製造方法並びに該糖質を含有せしめた組成物を主な構成とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 グルコース重合度3以上から選ばれる1 種又は2種以上の還元性澱粉部分分解物を含有せしめた 栄養培地に、非還元性糖質生成酵素産生能を有する微生 物を培養し、得られる非還元性糖質、又は、これを含む 低還元性糖質。

グルコース重合度3以上から選ばれる1 【請求項2】 種又は2種以上の還元性澱粉部分分解物が、澱粉をDE 15未満に液化したものに、澱粉枝切酵素及び/又は、 ゼを、栄養培地中で、又は栄養培地外で作用させて得ら れる還元性澱粉部分分解物である請求項1記載の非還元 性糖質、又は、これを含む低還元性糖質。

【請求項3】 澱粉枝切酵素及び/又はシクロマルトデ キストリン・グルカノトランスフェラーゼをグルコース 重合度3以上のオリゴ糖を生成するアミラーゼとともに 作用させる請求項2記載の非還元性糖質、又は、これを 含む低還元性糖質。

【請求項4】 微生物が、リゾピウム属、アルスロバク ター属、プレビバクテリウム属、フラボバクテリウム 属、ミクロコッカス属、クルトパクテリウム属、マイコ パクテリウム属及びテラバクター属から選ばれる微生物 であることを特徴とする請求項1、2又は3記載の非還 元性糖質、又は、これを含む低還元性糖質。

【請求項5】 微生物が、非還元性糖質生成酵素産生能 とともにトレハロース遊離酵素産生能を有していること を特徴とする請求項1、2、3又は4記載の非環元性糖 質、又は、これを含む低還元性糖質。

【請求項6】 非還元性糖質が、分子の末端にトレハロ ース構造を有する非還元性糖質、分子の内部にトレハロ 30 生物を培養し、得られる非還元性糖質、又は、これを含 ース構造を有する非還元性糖質及びトレハロースから選 ばれる1種又は2種以上の糖質である請求項1、2、 3、4又は5記載の非還元性糖質、又は、これを含む低 還元性糖質。

【請求項7】 グルコース重合度3以上から選ばれる1 種又は2種以上の還元性澱粉部分分解物を含有せしめた 栄養培地に、非還元性糖質生成酵素産生能を有する微生 物を培養し、得られる培養物から非還元性糖質、又は、 これを含む糖質を採取することを特徴とする非還元性糖 質、又は、これを含む低還元性糖質の製造方法。

【請求項8】 グルコース重合度3以上から選ばれる1 種又は2種以上の還元性澱粉部分分解物が、澱粉を液化 したものに、澱粉枝切酵素及び/又はシクロマルトデキ ストリン・グルカノトランスフェラーゼを、栄養培地中 で、又は、栄養培地外で作用させ得られる還元性澱粉部 分分解物であることを特徴とする請求項7記載の非還元 性糖質、又は、これを含む低還元性糖質の製造方法。

【請求項9】 栄養培地に、グルコース重合度3以上の 還元性澱粉部分分解物を3w/v%以上含有せしめるこ とを特徴とする請求項7又は8記載の非還元性糖質、又 50

は、これを含む低還元性糖質の製造方法。

【請求項10】 微生物が、リゾビウム属、アルスロバ クター属、プレビバクテリウム属、フラボバクテリウム 属、ミクロコッカス属、クルトパクテリウム属、マイコ バクテリウム属及びテラパクター属から選ばれる微生物 であることを特徴とする請求項7、8又は9記載の非環 元性糖質、又は、これを含む低還元性糖質の製造方法。

【請求項11】 微生物が、非還元性糖質生成酵素産生 能とともにトレハロース遊離酵素産生能を有しているこ シクロマルトデキストリン・グルカノトランスフェラー 10 とを特徴とする請求項7、8、9又は10記載の非還元 性糖質、又は、これを含む低環元性糖質の製造方法。

> 【請求項12】 培養が、回分法、連続法又は半連続法 で行われることを特徴とする請求項7、8、9、10又 は11記載の非還元性糖質、又は、これを含む低還元性 糖質の製造方法。

【請求項13】 得られる培養物に、β-アミラーゼ、 グルコアミラーゼ、又はαーグルコシダーゼを作用させ ることを特徴とする請求項7、8、9、10、11又は 12記載の非還元性糖質、又は、これを含む低還元性糖 20 質の製造方法。

非還元性糖質が、分子の末端にトレハ 【請求項14】 ロース構造を有する非還元性糖質、分子の内部にトレハ ロース構造を有する非還元性糖質又はトレハロースから 選ばれる1種又は2種以上の非還元性糖質である請求項 7、8、9、10、11、12又は13記載の非還元性 糖質、又は、これを含む低還元性糖質の製造方法。

グルコース重合度3以上から選ばれる 【請求項15】 1種又は2種以上の還元性澱粉部分分解物を含有せしめ た栄養培地に、非環元性糖質生成酵素産生能を有する微 む低還元性糖質を含有せしめた組成物。

【請求項16】 非還元性糖質が、分子の末端にトレハ ロース構造を有する非還元性糖質、分子の内部にトレハ ロース構造を有する非還元性糖質又はトレハロースから 選ばれる1種又は2種以上の非還元性糖質である請求項 15記載の組成物。

【請求項17】 組成物が、飲食物、化粧品又は医薬品 であることを特徴とする請求項15又は16記載の組成

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、非還元性糖質とその製 造方法並びに用途に関し、詳細には、グルコース重合度 3以上から選ばれる1種又は2種以上の還元性澱粉部分 分解物を含有せしめた栄養培地に、非還元性糖質生成酵 素産生能を有する微生物を培養し、得られる非還元性糖 質、又は、これを含む低還元性糖質、及び該糖質の製造 方法並びにその用途に関する。

[0002]

【従来の技術】グルコースを構成糖とする非還元性糖質

として、古くからトレハロース (α 、 α -トレハロー ス)が知られており、その存在は、『アドバンシズ・イ ン・カーボハイドレイト・ケミストリー(Advanc es in Carbohydrate Chemis try)』、第18巻、第201乃至225頁(196 3年)アカデミック・プレス社(米国)及び『アプライ ド・アンド・エンピロメンタル・マイクロバイオロジー (Applied and Environmenta l Microbiology)』、第56巻、第32 13乃至3215頁(1990年)などにも記載されて 10 いるように、少量ながら、微生物、きのこ、昆虫など広 範囲に及んでいる。トレハロースのような非還元性糖質 は、アミノ酸や蛋白質等のアミノ基を有する物質とアミ ノカルボニル反応を起こさず、含アミノ酸物質を損なわ ないことから、褐変、劣化を懸念することなく利用、加 工できることが期待され、その工業的製造方法の確立が 望まれている。

【0003】トレハロースの製造方法としては、例え ば、特開昭50-154485公報で報告されている微 生物菌体を用いる方法や、特開昭58-216695公 20 報で提案されているマルトース・ホスホリラーゼとトレ ハロース・ホスホリラーゼとの組合せでマルトースを変 換する方法などが知られている。しかしながら、微生物 菌体を用いる方法は、該菌体を出発原料とし、これに含 まれるトレハロースの含量が、通常、固形物当り15w **/w%(以下、本明細書では、特にことわらない限り、** w/w%を単に%と略称する)未満と低く、その上、こ れを抽出、精製する工程が煩雑で、工業的製造方法とし ては不適である。また、マルトース・ホスホリラーゼ及 れもグルコース-1リン酸を経由しており、その基質濃 度を高めることが困難であり、また、両酵素の反応系が 可逆反応で目的物の生成率が低く、更には、両酵素の反 応系を安定に維持して反応をスムーズに進行させること が困難であって、未だ、工業的製造方法として実現する に至っていない。

【0004】これに関係して、『月刊フードケミカル』、8月号、第67乃至72頁(1992年)、「澱粉利用開発の現状と課題」の「オリゴ糖」の項において、「トレハロースについては著しく広い応用範囲が考 40 えられるが、本糖の澱粉糖質からの直接糖転移、加水分解反応を用いた酵素的生産は、現在のところ学術的には不可能であるといわれている。」と記載されているように、澱粉を原料とし、酵素反応によってトレハロースを製造することは、従来、学術的にも不可能であると考えられてきた。

【0005】一方、澱粉を原料として製造される澱粉部分分解物、例えば、澱粉液化物、各種デキストリン、各種マルトオリゴ糖などは、通常、その分子の末端に還元基を有し還元性を示すことが知られている。このような 50

澱粉部分分解物を、本明細書では、還元性澱粉部分分解物と称する。一般に、還元性澱粉部分分解物は、固形物当りの還元力の大きさをデキストロース・エクイバレント(DextroseEquivalent、DE)として表している。この値の大きいものは、通常、分子が小さく低粘度で、甘味が強いものの、反応性が強く、アミノ酸や蛋白質などのアミノ基を持つ物質とアミノカル

ボニル反応を起こし易く、褐変し、悪臭を発生して、品

質を劣化し易い性質のあることが知られている。

【0006】このような還元性澱粉部分分解物の種々の特性は、DEの大小に依存しており、還元性澱粉部分分解物とDEとの関係は極めて重要である。従来、当業界では、この関係を断ち切ることは不可能とさえ信じられてきた。

【0007】還元性澱粉部分分解物とDEとの関係を断ち切る唯一の方法は、還元性澱粉部分分解物を高圧水素添加法などによって、その還元基を糖アルコールに変換して非還元性糖質にする方法である。しかし、この方法は、高圧オートクレーブを必要とし、多量の水素やエネルギーを消費するのみならず、防災上からも高度な安全施設や管理を必要としている。その上、得られる還元性澱粉部分分解物がグルコースのみからなるのに対し、グルコースとソルビトールとから構成される点で異なり、それを摂取することによって、一過性ではあるが、難消化、緩下の症状を起こす懸念もある。従って、還元性澱粉部分分解物の構成糖であるグルコースを変えることなく、その還元力を低減若しくは消滅させる方法の確立が望まれる。

びトレハロース・ホスホリラーゼを用いる方法は、いず 30 【0008】これを解決するために、本発明者等は、先れもグルコース - 1リン酸を経由しており、その基質濃度を高めることが困難であり、また、両酵素の反応系が可逆反応で目的物の生成率が低く、更には、両酵素の反応系を安定に維持して反応をスムーズに進行させることが困難であって、未だ、工業的製造方法として実現するに至っていない。 【0004】これに関係して、『月刊フードケミカル』、8月号、第67乃至72頁(1992年)、「澱粉利用開発の現状と課題」の「オリゴ糖」の項におい 「糖質からのトレハロースの製造方法を確立した。

【0009】また、本発明者等は、特願平6-7929 1号明細書で、末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度3以上の非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外の部分との間の結合を特異的に加水分解する新規トレハロース遊離酵素(本酵素を、本明細書を通じて、トレハロース遊離酵素と称する。)を開示し、前述の非還元性糖質生成酵素と本トレハロース遊離酵素とを併用して還元性澱粉部分分解物から比較的高収量のトレハロースの製造方法を確立した。しかしながら、微生物を培養して該両酵素を産生せしめる培養時間に加えて、酵素回収の時間、還元性澱粉部分分解物からの非還元性

糖質への酵素反応時間を必要とし、工業実施する上でか なりの長時間を要する欠点のあることが判明した。還元 性澱粉部分分解物から非還元性糖質を生産するに際し、 該酵素の生産をも含めて、より簡便に、容易に実施しう る非還元性糖質の製造方法の確立が望まれる。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、還元性澱粉 部分分解物からの非還元性糖質を、簡便に、短時間に製 造しうる新規方法を確立し、併せて、その用途を提供す るものである。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、前記課題 を解決するために、非還元性糖質生成酵素産生能を有す る微生物の培養状況と該酵素の産生状況について鋭意研 究を続けてきた。その結果、該微生物は、非環元性糖質 生成酵素をかなり早期から産生していることを見い出 し、培養中の栄養培地に、グルコース重合度3以上から 選ばれる1種又は2種以上の還元性澱粉部分分解物を共 存せしめることにより、容易に非還元性糖質を生成、蓄 積することを見い出し、本発明を完成した。

【0012】すなわち、本発明は、グルコース重合度3 以上から選ばれる1種又は2種以上の還元性澱粉部分分 解物を含有せしめた栄養培地に、非還元性糖質生成酵素 産生能を有する微生物を培養し、得られる非還元性糖 質、又は、これを含む低還元性糖質、及び該糖質の製造 方法、並びに、該糖質を含有せしめた組成物を確立する ものである。本発明において、還元性澱粉部分分解物と しては、とりわけ、澱粉を液化したものに澱粉枝切酵素 及び/又はシクロマルトデキストリン・グルカノトラン スフェラーゼを、栄養培地中で、又は、栄養培地外で作 30 用させたものが好適であり、また、微生物としては、と りわけ、非還元性糖質生成酵素産生能及びトレハロース 遊離酵素産生能を有している微生物の利用が、トレハロ ース生産にとって極めて有利であることが判明した。こ のようにして得られる非還元性糖質やこれを含む低還元 性糖質は、安定性が高く、取扱いが容易で、広範な用途 に利用でき、例えば、飲食物、化粧品、医薬品など各種 組成物に有利に利用できる。

【0013】まず、本発明で用いる非還元性糖質生成酵 素としては、グルコース重合度3以上から選ばれる1種 *40* 又は2種以上の還元性澱粉部分分解物からαーグリコシ ルトレハロースを生成する酵素であればよく、例えば、 特願平5-349216号明細書に開示されるリゾビウ ム属、アルスロバクター属、プレビバクテリウム属、フ ラポパクテリウム属、ミクロコッカス属、クルトパクテ リウム属及びテラバクター属に属する微生物由来の酵素 が好適である。また、トレハロース遊離酵素としては、 グルコース重合度3以上から選ばれる1種又は2種以上 の還元性澱粉部分分解物に非還元性糖質生成酵素を作用 させて生成されるα-グリコシルトレハロースを、その 50 リゾチームなどの溶菌酵素を培養中の栄養培地に加えて

トレハロース部分とそれ以外の部分との間の結合を特異 的に加水分解する酵素、例えば、特願平6-79291 号明細書に開示されているリゾビウム属、アルスロバク ター属、プレビバクテリウム属、及びミクロコッカス属 に属する微生物由来の酵素が好適である。

【0014】微生物の培養に用いる培地は、微生物が生 育でき、非還元性糖質生成酵素を産生しうる栄養培地で あって、非還元性糖質生成のための基質となるグルコー ス重合度3以上から選ばれる1種又は2種以上の還元性 10 澱粉部分分解物を含有するものが採用される。必要に応 じて、微生物が資化しうる他の炭素源、例えば、グルコ ース、フラクトース、マルトース、ラクトース、スクロ ース、マンニトール、ソルビトール、糖蜜などの糖質、 更には、クエン酸、コハク酸などの有機酸、又は、その 塩を併用することも随意である。培地に含有せしめるグ ルコース重合度3以上の還元性澱粉部分分解物の濃度 は、比較的高いのが望ましく、3w/v%以上、望まし くは、5乃至40w/v%、更に望ましくは、約10乃 至30 W/v%である。窒素源としては、例えば、アン 20 モニウム塩、硝酸塩などの無機窒素化合物及び、例え ば、尿素、コーン・スティープ・リカー、カゼイン、ペ プトン、酵母エキス、肉エキスなどの有機窒素含有物が 用いられる。また、無機成分としては、例えば、カルシ ウム塩、マグネシウム塩、カリウム塩、ナトリウム塩、 リン酸塩、マンガン塩、亜鉛塩、鉄塩、銅塩、モリブデ ン塩、コバルト塩などが適宜用いられる。更に、必要に 応じて、アミノ酸、ビタミンなども適宜用いられる。

【0015】培養は、通常、温度4乃至40℃、好まし くは20万至37℃、pH4万至10、好ましくは5万 至9から選ばれる条件で好気的に行われる。培養時間は 微生物が増殖し得る以上の時間であればよく、好ましく は10万至100時間である。また、培養液の溶存酸素 濃度には特に制限はないが、通常は、0.5万至20p pmが好ましい。そのために、通気量を調節したり、撹 拌したり、通気に酸素を追加したり、また、ファーメン ター内の圧力を高めるなどの手段が採用される。また、 培養方式は、回分培養、連続培養又は半連続培養のいず れでもよい。

【0016】このようにして、グルコース重合度3以上 から選ばれる 1 種又は 2 種以上の還元性澱粉部分分解物 を含有せしめた栄養培地に、非還元性糖質生成酵素産生 能を有する微生物を培養して、培養物中に非還元性糖質 を生成、蓄積せしめることができる。また、必要なら ば、別に調製した非還元性糖質生成酵素を、培養中の栄 養培地に補足して、非還元性糖質の生成速度を高めるこ とも、また、別に調製したトレハロース遊離酵素を、培 養中の栄養培地に加えてトレハロースを生成、蓄積する ことも有利に実施できる。また、アニオン界面活性剤、 非イオン界面活性剤などの界面活性剤及び/又は、卵白

トレハロースの生成速度を高めることも有利に実施できる。このようにして、生成、蓄積された非還元性糖質は、培養物を濾過又は遠心分離するなどにより、菌体を分離し、得られる液体部分に含まれる。

【0017】非還元性糖質を含有する培養物は、まず、公知の固液分離法、例えば、濾過又は遠心分離などにより、除菌液とし、これを常法に従って、濃縮し、活性炭で脱色、H型、OH型イオン交換樹脂で脱塩して精製し、濃縮し、シラップ状製品とする。更に乾燥して粉末状製品にすることも随意である。必要ならば、培養物を10そのまま平膜又は中空糸膜などの膜濾過にかけ、菌体などの不溶物とともに溶性の蛋白質、核酸などの高分子物を除去するか、又は、予め、遠心分離などにより不溶物を除去し、次いで、膜濾過により溶性高分子物を除去した後、常法に従って、濃縮、脱色、脱塩して精製し、非還元性糖質、又は、これを含む低還元性糖質製品を有利に製造することができる。次に、本発明の非還元性糖質生成に寄与している酵素について説明する。

【0018】酵素活性は、培養物の菌体及び除菌液いずれにも認められ、菌体及び除菌液を粗酵素液として採取 20 することも、また、培養物全体を粗酵素液として用いることもできる。培養物から菌体を除去するには公知の固液分離法が採用される。例えば、培養物そのものをそのまま遠心分離する方法、あるいは、プレコートフィルターなどを用いて濾過分離する方法、平膜、中空糸膜などの膜濾過により分離する方法などが適宜採用される。除菌液をそのまま酵素液として用いることができるが、一般的には、濃縮して用いられる。濃縮方法としては、例えば、硫安塩析法、アセトン及びアルコール沈殿法、平膜、中空糸膜など膜濃縮法などが採用される。 30

【0019】更に、除菌液及びその濃縮物を公知の方法により固定化することもできる。例えば、イオン交換体への結合法、樹脂及び膜などとの共有結合・吸着法、高分子物質を用いた包括法などが採用される。また、培養物から分離した菌体もそのまま粗酵素として用いることができるが、これを固定化して用いてもよい。一例として、これをアルギン酸ナトリウムと混合して、塩化カルシウム溶液中に滴下して粒状にゲル化させて固定化カシウム溶液中に滴下して粒状にゲル化させて固定化する。この粒状化物をさらにポリエチレンイミン、グルタールアルデヒドで処理して固定化してもよい。菌体から酵素を抽出して、その抽出液を粗酵素液として用いることもできる。例えば、超音波による破砕法、ガラスピーズ及びアルミナによる機械的破砕法、フレンチプレスによる破砕法などで菌体から酵素を抽出し、遠心分離又は膜濾過などで清澄な粗酵素液を得ることができる。

【0020】本酵素液はそのまま用いることができるが、公知の方法によって更に精製して利用することができる。一例として、培養液の処理物を硫安塩析して濃縮した粗酵素標品を透析後、東ソー株式会社製『DEAE -トヨパール』などを用いた陰イオン交換カラムクロマ 50

トグラフィー、続いて、同社製『ブチルトヨパール』などを用いた疎水カラムクロマトグラフィー、同社製『トヨパール HW-55』などを用いたゲル濾過クロマトグラフィーを用いて精製することにより、電気泳動的に単一な酵素を得ることができる。

【0021】このようにして得られる非還元性糖質生成 酵素は、一般的には、例えば、下記の理化学的性質を有 する。

(1) 作用

0 グルコース重合度3以上から選ばれる1種又は2種以上 の還元性澱粉部分分解物からαーグリコシルトレハロー スを生成する。

(2) 分子量

SDS-ゲル電気泳動法により、約76,000万至87,000ダルトン。

(3) 等電点

アンフォライン含有電気泳動法により、pI約3.6乃至4.6。

(4) 至適温度

9 pH7.0、60分間反応で、35乃至40℃付近。

(5) 至適pH

40℃、60分間反応で、pH約6.4乃至7.2。

(6) 温度安定性

pH7. 0、60分間保持で、35万至40℃付近まで 安定。

(7) pH安定性

25℃、16時間保持で、pH約5.5乃至11.0。 【0022】非還元性糖質生成酵素の活性測定方法は、 基質としてマルトペンタオース1.25w/v%(50 30 mMリン酸緩衝液、pH7.0)4mlに酵素液を1m 1加え40℃で60分間反応させた後、100℃で10 分間加熱して反応を停止させ、その反応液を正確に脱イ オン水で10倍に希釈し、その希釈液の還元力をソモギ ー・ネルソン法にて測定する。対照として、あらかじめ 100℃で10分間加熱することにより失活させた酵素 液を用いて同様に測定する。上記の測定方法を用いて、 1分間に1μmoleのマルトペンタオースに相当する 還元力を減少させる酵素量を1単位と定義した。

【0023】また、前述のようにして得られるトレハロ 一ス遊離酵素は、一般的には、例えば、下記の理化学的 性質を有する。

(1) 作用

αーグリコシルトレハロースのトレハロース部分とそれ 以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解 する。

(2) 分子量

SDS-ゲル電気泳動法により、約57,000万至68,000ダルトン。

(3) 等電点

50 アンフォライン含有電気泳動法により、p I 約3.3 乃

至4.6。

(4) 至適温度

рН7. 0、30分間反応で、35乃至45℃付近。

(5) 至適pH

40℃、30分間反応で、pH約6.0乃至7.5。

(6) 温度安定性

pH7. 0、60分間保持で、30乃至45℃付近まで 安定。

(7) pH安定性

25 ℃、16 時間保持で、pH約5.0 乃至10.0。 10 【0024】トレハロース遊離酵素の活性は次のようにして測定する。基質としてマルトトリオシルトレハロース(別名、 α - マルトテトラオシル α - グルコシド) 1.25 W/v%(50 mMリン酸緩衝液、pH7.0)4 m l に酵素液を1 m l 加え 40 ℃で 30 分間反応させた後、ソモギー銅液を加え反応を停止させ、還元力をソモギー・ネルソン法にて測定する。対照として、あらかじめ 100 ℃で 10 分間加熱することにより失活させた酵素液を用いて同様に測定する。上記の測定方法を用いて、1 分間に 1μ moleのグルコースに相当する 20 還元力を増加させる酵素量を 1 単位と定義する。

【0025】次に、本発明で用いる澱粉枝切酵素は、澱粉を比較的低DEに液化したもの、望ましくは、DE15未満の液化物に作用し、澱粉の枝分かれ結合を加水分解する酵素であって、公知のプルラナーゼ、イソアミラーゼなどが有利に利用でき、また、市販の酵素剤を利用することも有利に実施できる。また、シクロマルトデキストリン・グルカノトランスフェラーゼは、澱粉を比較的低DEに液化したもの、望ましくは、DE15未満の液化物に作用し、澱粉糖を糖転移し、不均化(disp30roportionation)反応する酵素であって、公知のパチルス属、クレプシーラ属などに属する微生物由来の酵素が有利に利用でき、また、市販の酵素剤を利用することも有利に実施できる。

【0026】また、前述の澱粉枝切酵素及び/又はシクロマルトデキストリン・グルカノトランスフェラーゼに加えて、必要に応じて、他のアミラーゼ、望ましくは、澱粉を比較的低DEに液化したものに作用して、主としてグルコース重合度3以上のオリゴ糖を生成するアミラーゼ、例えば、αーアミラーゼ、マルトトリオース生成アミラーゼ、マルトテトラオース生成アミラーゼ、マルトペンタオース生成アミラーゼ、マルトペキサオース生成アミラーゼ、マルトペキサオース生成アミラーゼ、マルトペプタオース生成アミラーゼなどを用いることも有利に実施できる。

【0027】本発明で使用される澱粉は、とうもろこし 澱粉、米澱粉、小麦澱粉などの地上澱粉であっても、馬 鈴薯澱粉、甘藷澱粉、タピオカ澱粉などの地下澱粉であってもよい。澱粉を液化するには、通常、澱粉を水に懸 濁した澱粉乳、望ましくは濃度10%以上、更に望ましくは約20乃至50%とし、これを加熱して機械的に液 50

化しても、酸又は酵素で液化してもよい。液化の程度は、比較的低いものが適しており、望ましくはDE15 未満、更に望ましくはDE10未満のものが好適である。酸で液化する場合には、例えば、塩酸、燐酸、蓚酸などで液化し、その後、炭酸カルシウム、酸化カルシウム、炭酸ナトリウムなどで必要ρΗに中和して利用すればよい。酵素で液化する場合には、αーアミラーゼ、とりわけ、耐熱性の液化型αーアミラーゼの使用が適している。必要に応じて、前述のグルコース重合度3以上の

10

オリゴ糖を生成するアミラーゼを併用することも随意である。 【0028】このようにして得られるグルコース重合度 3以上から選ばれる1種又は2種以上の還元性澱粉部分

3以上から選ばれる1種又は2種以上の還元性澱粉部分分解物は、本発明の培養方法による非還元性糖質、又は、これを含む低還元性糖質用の糖源として有利に利用できる。また、市販の還元性澱粉部分分解物を利用することも有利に実施できる。該還元性澱粉部分分解物を栄養培地に含有せしめる時期は、非還元性糖質が生成できる時期であればよく、培養初期から含有せしめておくことも、培養途中から含有せしめることも随意である。また、連続又は半連続培養する場合には、例えば、非還元性糖質を生成せしめた培養培地の一部を抜き出し、これと同容量の該還元性澱粉部分分解物を含有せしめた栄養培地を追加して培養すればよい。

【0029】また、該還元性澱粉部分分解物は、澱粉を液化したものに澱粉枝切酵素及び/又はシクロマルトデキストリン・グルカノトランスフェラーゼを作用させて得られるものが特に適しており、例えば、培養を、別に調製した該還元性澱粉部分分解物を添加した栄養培地で行うことも、澱粉液化溶液とともに澱粉枝切酵素及び/又はシクロマルトデキストリン・グルカノトランスフェラーゼを共存せしめた栄養培地で行うことも、いずれも有利に実施できる。

【0030】酵素の使用量は、作用条件、反応時間によ って適宜選べばよいが、通常、基質である還元性澱粉部 分分解物に対して、固形物グラム当たり、澱粉枝切酵素 の場合、約1万至2,000単位から選ばれ、シクロマ ルトデキストリン・グルカノトランスフェラーゼの場 合、約0.05乃至100単位から選ばれる。このよう にして得られる非還元性糖質を含む培養物は、澱粉を液 化したものに、澱粉枝切酵素及び/又はシクロマルトデ キストリン・グルカノトランスフェラーゼが培養物中の 菌体又は培養液に含まれる非還元性糖質生成酵素又は非 還元性糖質生成酵素及びトレハロース遊離酵素とともに 作用するため、比較的低分子のαーグリコシルトレハロ ース及び/又はαーグリコシル αーグリコシドを多量 に含有するか、又はトレハロースを多量に含有する特長 を有している。なお、 α -グリコシル α -グリコシド は、本出願人が、特願平6-54377号明細書で開示 した α - オリゴグルコシル α - D - オリゴグルコシド・ を含む呼称である。

【0031】培養物は、常法により、濾過、遠心分離な どして菌体などの不溶物を除去した後、濃縮、活性炭で 脱色、H型、OH型イオン交換樹脂で脱塩して精製し、 濃縮し、シラップ状製品とする。更に、乾燥して粉末状 製品にすることも随意である。必要ならば、更に、精 製、例えば、イオン交換カラムクロマトグラフィー、活 性炭カラムクロマトグラフィー、シリカゲルカラムクロ マトグラフィーなどのカラムクロマトグラフィーによる 分画、アルコール及びアセトンなど有機溶媒による分 別、適度な分離性能を有する膜による分離、更には、酵 母での発酵処理、アルカリ処理などによる残存している 還元性糖質の分解除去などの方法を1種又は2種以上組 み合わせて精製することにより、最高純度の非還元性糖 質製品を得ることも容易である。

【0032】とりわけ、工業的大量生産方法としては、 イオン交換カラムクロマトグラフィーの採用が好適であ り、例えば、特開昭58-23799号公報、特開昭5 8-72598号公報などに開示されている強酸性カチ オン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーにより 20 夾雑糖類を除去し、目的の非還元性糖質含量を向上させ た低還元性糖質を有利に製造することができる。この 際、固定床方式、移動床方式、擬似移動床方式のいずれ の方式を採用することも随意である。

【0033】このようにして得られた本発明のトレハロ 一ス構造を有する非還元性糖質又はこれを含む低還元性 糖質を、必要により、アミラーゼ、例えば、αーアミラ **ーゼ、β-アミラーゼ、グルコアミラーゼなどや、又は** αーグルコシダーゼで分解し、甘味性、還元力などを調 添加して残存する還元性糖質を糖アルコールにして還元 力を消滅せしめることなどの更なる加工処理を施すこと も随意である。

【0034】とりわけ、本発明の非還元性糖質又はこれ を含む低環元性糖質に対して、グルコアミラーゼ又はα ーグルコシダーゼを作用させることにより容易にトレハ ロースを製造することができる。即ち、これらの非還元 性又は低還元性糖質にグルコアミラーゼ又はαーグルコ シダーゼを作用させてトレハロースとグルコースとの混 合溶液とし、これを、前述の精製方法、例えば、イオン 40 · 交換カラムクロマトグラフィーなどにより、グルコース を除去し、トレハロース高含有画分を採取する。これを 精製、濃縮して、シラップ状製品を得ることも、更に濃 縮して過飽和にし、晶出させてトレハロース含水結晶又 は無水結晶トレハロースを得ることも有利に実施でき る。

【0035】トレハロース含水結晶を製造するには、例 えば、純度約60%以上、濃度約65乃至90%のトレ ハロース髙含有液を助晶缶にとり、必要に応じて、0. 1 乃至 2 0 %の種晶共存下で、温度 9 5 ℃以下、望まし *50*

くは10万至90℃の範囲で、撹拌しつつ徐冷し、トレ ハロース含水結晶を含有するマスキットを製造する。ま た、減圧濃縮しながら晶析させる連続晶析法を採用する ことも有利に実施できる。マスキットからトレハロース 含水結晶又はこれを含有する含蜜結晶を製造する方法 は、例えば、分蜜方法、ブロック粉砕方法、流動造粒方 法、噴霧乾燥方法など公知の方法を採用すればよい。

. 12

【0036】分蜜方法の場合には、通常、マスキットを パスケット型遠心分離機にかけ、トレハロース含水結晶 と蜜(母液)とを分離し、必要により、該結晶に少量の 冷水をスプレーして洗浄することも容易な方法であり、 より高純度のトレハロース含水結晶を製造するのに好適 である。噴霧乾燥方法の場合には、通常、濃度70乃至 85%、晶出率20乃至60%程度のマスキットを高圧 ポンプでノズルから噴霧し、結晶粉末が溶解しない温 度、例えば、60乃至100℃の熱風で乾燥し、次いで 30万至60℃の温風で約1万至20時間熟成すれば非 吸湿性又は難吸湿性の含蜜結晶が容易に製造できる。ま た、プロック粉砕方法の場合には、通常、水分10乃至 20%、晶出率10乃至60%程度のマスキットを約 0.1乃至3日間静置して全体をプロック状に晶出固化 させ、これを粉砕又は切削などの方法によって粉末化し 乾燥すれば、非吸湿性又は難吸湿性の含蜜結晶が容易に 製造できる。

【0037】また、無水結晶トレハロースを製造するに は、トレハロース含水結晶を乾燥して変換させることも できるが、一般的には、水分10%未満の高濃度トレハ ロース高含有溶液を助晶缶にとり、種晶共存下で50万 至160℃、望ましくは80万至140℃の節囲で撹拌 整したり、粘性を低下させたりすることも、また、水素 30 しつつ無水結晶トレハロースを含有するマスキットを製 造し、これを比較的高温乾燥条件下で、例えば、プロッ ク粉砕、流動造粒、噴霧乾燥などの方法で晶出、粉末化 して製造される。

> 【0038】このようにして製造される本発明の非還元 性糖質、又はこれを含む低還元性糖質は、還元性が低く 安定であり、他の素材、特にアミノ酸、オリゴペプチ ド、蛋白質などのアミノ酸を有する物質と混合、加工し ても、褐変することも、異臭を発生することもなく、混 合した他の素材を損なうことも少ない。また、還元力が 低いにもかかわらず低粘度であり、平均グルコース重合 度が低いものの場合には、良質で上品な甘味を有してい る。

> 【0039】更に、アミラーゼ、例えば、すい臓由来 a ーアミラーゼにより分解し、低分子非還元性オリゴ糖や 低分子マルトオリゴ糖を生成し、また、これらオリゴ糖 も、αーグルコシダーゼや小腸酵素でも容易に分解し、 グルコース及びトレハロースを生成し、更に、生成した トレハロースはトレハラーゼにより容易にグルコースに まで分解することから、経口摂取により、消化吸収さ れ、カロリー源として利用される。虫歯誘発菌などによ

って、醗酵されにくく、虫歯を起こしにくい甘味料とし ても利用できる。また、浸透圧調節性、賦形性、照り付 与性、保湿性、粘性、他の糖の晶出防止性、難醗酵性、 糊化澱粉の老化防止性などの性質を具備している。

【0040】また、本発明のトレハロースは、経管栄養 剤、輸液剤などとして非経口的に使用され、毒性、副作 用の懸念もなく、よく代謝、利用され、生体へのエネル ギー補給に有利に利用することができる。また、安定な 甘味料であることにより、結晶高含有製品の場合には、 プルラン、ヒドロキシエチルスターチ、ポリビニルピロ 10 リドンなどの結合剤と併用して錠剤の糖衣剤として利用 することも有利に実施できる。

【0041】また、無水結晶トレハロースの場合には、 食品、医薬品、化粧品、その原材料、又は加工中間物な どの含水物の脱水剤としても有利に利用でき、安定で高 品質の粉末、顆粒、錠剤など固状物を容易に製造するこ とができる。

【0042】従って、本発明の非還元性糖質、又はこれ を含む低還元性糖質は、甘味料、呈味改良剤、品質改良 剤、安定剤、賦形剤、脱水剤などとして、飲食物、嗜好 20 物、飼料、餌料、化粧品、医薬品などの各種組成物に有 利に利用できる。

【0043】本発明の非還元性糖質、又は、これを含む 低還元性糖質は、そのまま甘味付けのための調味料とし て使用することができる。必要ならば、例えば、粉飴、 プドウ糖、マルトース、蔗糖、異性化糖、蜂蜜、メープ ルシュガー、イソマルトオリゴ糖、ガラクトオリゴ糖、 フラクトオリゴ糖、ラクトスクロース、ソルピトール、 マルチトール、ラクチトール、ジヒドロカルコン、ステ ビオシド、α-グリコシルステビオシド、レバウディオ 30 しるこ、即席スープなどの即席食品、更には、離乳食、 シド、グリチルリチン、レーアスパルチルーレーフェニ ルアラニンメチルエステル、サッカリン、グリシン、ア ラニンなどのような他の甘味料の1種又は2種以上の適 量と混合して使用してもよく、また必要ならば、デキス トリン、澱粉、乳糖などのような増量剤と混合して使用 することもできる。

【0044】また、本発明の非還元性糖質、又は、これ を含む低還元性糖質の粉末乃至結晶状製品は、そのまま で、又は必要に応じて、増量剤、賦形剤、結合剤などと 混合して、顆粒、球状、短棒状、板状、立方体、錠剤な 40 ど各種形状に成型して使用することも随意である。

【0045】また、本発明の非還元性糖質、又は、これ を含む低還元性糖質の甘味は、酸味、塩から味、渋味、 旨味、苦味などの他の呈味を有する各種物質とよく調和 し、耐酸性、耐熱性も大きいので、一般の飲食物の甘味 付け、呈味改良に、また品質改良などに有利に利用でき る。

【0046】例えば、アミノ酸、ペプチド類、醤油、粉 末醤油、味噌、粉末味噌、もろみ、ひしお、ふりかけ、

酢、中華の素、天つゆ、麺つゆ、ソース、ケチャップ、 焼肉のタレ、カレールウ、シチューの素、スープの素、 ダシの素、核酸系調味料、複合調味料、みりん、新みり

14

ん、テーブルシュガー、コーヒーシュガーなど各種調味 料として有利に使用できる。

【0047】また、例えば、せんべい、あられ、おこ し、餅類、まんじゅう、ういろう、あん類、羊羮、水羊 羹、錦玉、ゼリー、カステラ、飴玉などの各種和菓子、 パン、ビスケット、クラッカー、クッキー、パイ、プリ ン、バタークリーム、カスタードクリーム、シュークリ ーム、ワッフル、スポンジケーキ、ドーナツ、チョコレ ート、チューインガム、キャラメル、キャンディーなど の洋菓子、アイスクリーム、シャーペットなどの氷菓、 果実のシロップ漬、氷蜜などのシロップ類、フラワーペ ースト、ピーナッツペースト、フルーツペースト、スプ レッドなどのペースト類、ジャム、マーマレード、シロ ップ漬、糖果などの果実、野菜の加工食品類、福神漬、 べったら漬、千枚漬、らっきょう漬などの漬物類、たく あん漬の素、白菜漬の素などの漬物の素類、ハム、ソー セージなどの畜肉製品類、魚肉ハム、魚肉ソーセージ、 かまぼこ、ちくわ、天ぷらなどの魚肉製品、ウニ、イカ の塩辛、酢こんぶ、さきするめ、ふぐみりん干しなどの 各種珍味類、のり、山菜、するめ、小魚、貝などで製造 されるつくだ煮類、煮豆、ポテトサラダ、こんぶ巻など の惣菜食品、ヨーグルト、チーズなどの乳製品、魚肉、 畜肉、果実、野菜のビン詰、缶詰類、清酒、合成酒、リ キュール、洋酒などの酒類、コーヒー、紅茶、ココア、 ジュース、炭酸飲料、乳酸飲料、乳酸菌飲料などの清涼 飲料水、プリンミックス、ホットケーキミックス、即席 治療食、ドリンク剤、ペプチド食品、冷凍食品、乾燥食 品などの各種飲食物への甘味付けに、呈味改良に、ま た、品質改良などに有利に利用できる。

【0048】また、家畜、家禽、その他蜜蜂、蚕、魚な どの飼育動物のために飼料、餌料などの嗜好性を向上さ せる目的で使用することもできる。その他、タパコ、練 歯磨、口紅、リップクリーム、内服液、錠剤、トロー チ、肝油ドロップ、口中清涼剤、口中香剤、うがい剤な ど各種固形物、ペースト状、液状などで嗜好物、化粧 品、医薬品などの各種組成物への甘味剤として、又は呈 味改良剤、矯味剤として、さらには品質改良剤、安定剤 などとして有利に利用できる。

【0049】品質改良剤、安定剤としては、有効成分、 活性などを失い易い各種生理活性物質又はこれを含む健 康食品、医薬品などに有利に適用できる。例えば、イン ターフェロンー α 、インターフェロンー β 、インターフ ェロンー γ 、ツモア・ネクロシス・ファクターー α 、ツ **モア・ネクロシス・ファクター-β、マクロファージ遊** 走阻止因子、コロニー刺激因子、トランスファーファク マヨネーズ、ドレッシング、食酢、三杯酢、粉末すし 50 ター、インターロイキン I I などのリンホカイン、イン

シュリン、成長ホルモン、プロラクチン、エリトロポエ チン、卵細胞刺激ホルモンなどのホルモン、BCGワク チン、日本脳炎ワクチン、はしかワクチン、ポリオ生ワ クチン、痘苗、破傷風トキソイド、ハブ抗毒素、ヒト免 疫グロブリンなどの生物製剤、ペニシリン、エリスロマ イシン、クロラムフェニコール、テトラサイクリン、ス プレプトマイシン、硫酸カナマイシンなどの抗生物質、 チアミン、リポフラピン、L-アスコルピン酸、肝油、 カロチノイド、エルゴステロール、トコフェロールなど のピタミン、リパーゼ、エラスターゼ、ウロキナーゼ、 プロテアーゼ、β-アミラーゼ、イソアミラーゼ、グル カナーゼ、ラクターゼなどの酵素、薬用人参エキス、ス ッポンエキス、クロレラエキス、アロエエキス、プロポ リスエキスなどのエキス類、ウイルス、乳酸菌、酵母な どの生菌、ローヤルゼリーなどの各種生理活性物質も、 その有効成分、活性を失うことなく、安定で高品質の液 状、ペースト状又は固状の健康食品や医薬品などに容易 に製造できることとなる。

【0050】以上述べたような各種組成物に非還元性糖 質、又は、これを含む低還元性糖質を含有せしめる方法 20 は、その製品が完成するまでの工程に含有せしめればよ く、例えば、混和、溶解、融解、浸漬、浸透、散布、塗 布、被覆、噴霧、注入、晶出、固化など公知の方法が適 宜選ばれる。その量は、通常0.1%以上、望ましくは 1%以上含有せしめるのが好適である。次に実験により 本発明をさらに具体的に説明する。

【0051】まず、新規微生物リゾビウム・スピーシー **ズ M-11及びアルスロバクター・スピーシーズ Q** 36からの非還元性糖質生成酵素について説明し、次い で、公知微生物からの非還元性糖質生成酵素について説 30 し、食塩を含む同緩衝液でカラムから溶出した。得られ 明する。

[0052]

【実験 1 リゾビウム・スピーシーズ M-11からの 非還元性糖質生成酵素の生産】マルトース2.0w/v %、ペプトン0.5w/v%、酵母エキス0.1w/v %、リン酸二ナトリウム 0. 1 w/v%、リン酸一カリ ウム0.1w/v%及び水からなる液体培地をpH7. 0に調整した。500m1容三角フラスコにこの培地を 約100mlずつ入れ、オートクレープで120℃で2 0分間滅菌し、冷却して、リゾピウム・スピーシーズ M-11 (FERM BP-4130) を接種し、27 ℃、130rpmで24時間培養したものを種培養液と した。

16

【0053】容量301のファーメンターに種培養の場 合と同組成の培地約201を入れて滅菌、冷却して温度 30℃とした後、種培養液1w/v%を接種し、温度3 0℃、pH6. 0乃至8. 0に保ちつつ、約24時間通 気撹拌培養した。培養液の本酵素活性は約1.5単位/ m 1 であった。培養液の一部を採り遠心分離して菌体と 培養液上清とに分離し、更に菌体を50mMリン酸緩衝 液(pH7.0)で元の培養液と同じ液量の懸濁液とし た後、菌体懸濁液と培養液上清の酵素活性を測定したと 10 ころ、菌体懸濁液には約0.6単位/m1の酵素活性 が、また、培養液上清には約0.9単位/mlの酵素活 性が認められた。

[0054]

【実験2 酵素の精製】実験1で得られた培養液約18 1 を超髙圧菌体破砕装置、大日本製薬株式会社製『ミニ ラポ』で処理し、含まれる菌体を破砕した。処理液を遠 心分離(10,000rpm、30分間)することによ り、約161の上清を得た。その液に飽和度0.2にな るように硫安を溶解させ、4℃、1時間放置した後、遠 心分離して上清を回収した。

【0055】更に、その液に飽和度0.6になるように 硫安を溶解させ、4℃、24時間放置した後、遠心分離 して硫安塩析物を回収した。得られた硫安塩析物を10 mMリン酸緩衝液(pH7.0)に溶解させた後、同じ 緩衝液に対して24時間透析し、遠心分離して不溶物を 除いた。その透析液(360m1)を2回に分けて、 『DEAE-トヨパール』を用いたイオン交換カラムク

ロマトグラフィー(ゲル量300m1)を行った。

【0056】本酵素は『DEAE-トヨパール』に吸着 る酵素活性画分を、2M硫安を含む同緩衝液に対して透 析し、その透析液を遠心分離して不溶物を除き、得られ る上清を東ソー株式会社製『プチルトヨパール 65 0』を用いた疎水カラムクロマトグラフィー(ゲル量3 00ml)を行った。吸着した本酵素を硫安2Mから0 Mのリニアグラジエントによりカラムから溶出させ、酵 素活性画分を回収した。続いて、『トヨパールHW-5 5』を用いたゲル濾過クロマトグラフィー(ゲル量30 0ml)を行い、酵素活性画分を回収した。精製の各工 40 程における酵素活性量、比活性、収率を表1に示す。

[0057]

【表1】

工程	酵素活性量	此活性	収率
	(単位)	(単位/mg蛋白質)	(%)
培養液	26,800		100
破砕後の上清	20,300	0.10	76
硫安塩析後の透析液	16, 100	0.32	60
イオン交換カラム溶出液	11,300	5.5	4 2
球水カラム溶出液	5,730	98	2 1
ゲル補過溶出液	3,890	195	15

【0058】表1の工程でゲル濾過溶出液として得られた精製酵素標品をポリアクリルアミドゲル(ゲル濃度7.5%)を用いる電気泳動法で純度を検定したところ、蛋白バンドは単一であることが示され、得られた酵素標品は電気泳動的に単一な純度の高い標品であった。 【0059】

【実験3 酵素の性質】実験2で得られた精製酵素標品をSDS-ポリアクリルアミドゲル(ゲル濃度10%)を用いる電気泳動法に供し、同時に泳動した分子量マー 20カー(日本バイオ・ラッド・ラボラトリーズ株式会社製)と比較して本酵素の分子量を測定したところ、分子量約77,000万至87,000ダルトンであった。

【0060】精製酵素標品を2%アンフォライン含有ポリアクリルアミドゲルを用いる等電点電気泳動法に供し、泳動後、ゲルのpHを測定して本酵素の等電点を求めたところ、等電点は約3.6乃至4.6であった。

【0061】本酵素活性に対する温度の影響、pHの影響は活性測定方法に準じて調べた。結果を図1(温度の影響)、図2(pHの影響)に示した。酵素の至適温度 30は、pH7.0、60分間反応で、40℃付近、至適pHは、40℃、60分間反応で、約7.0であった。本酵素の温度安定性は、酵素溶液(50mMリン酸緩衝液を含む、pH7.0)を各温度に60分間保持し、水冷

した後、残存する酵素活性を測定することにより求めた。また、pH安定性は、本酵素を各pHの50mM緩衝液中で25℃、16時間保持した後、pHを7に調整し、残存する酵素活性を測定することにより求めた。それぞれの結果を図3(温度安定性)、図4(pH安定性)に示した。本酵素の温度安定性は40℃付近まで安定であり、pH安定性は約6乃至9であった。

[0062]

【実験4 非選元性糖質の調製】基質として、グルコース、マルトース、マルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトペキサオース、又はマルトペプタオースの20%水溶液を調製し、それぞれに実験2で得られた精製酵素を基質固形物グラム当たり2単位の割合で加え、40℃、pH7.0で48時間作用させた後、脱塩し、和光純薬工業株式会社製『ワコービーズ WB-T-330』を用いた高速液体クロマトグラフィーで反応生成物を分析した。高速液体クロマトグラフィーは、室温下で行い、溶離液として水を流速0.5m1/分で流し、示差屈折計、東ソー株式会社製『RI-8012』で分析した。その結果を表2に示す。【0063】

【表2】

			40 -A 11-
基質	反応物	HPLC溶出時間	組成比
		(分)	(%)
グルコース	グルコース	33.4	100.0
マルトース	マルトース	28.5	100.0
マルトトリオース	PΙ	23.3	35.0
	マルトトリオース	25.9	65.0
マルトテトラオース	PII	21.6	85.6
	マルトテトラオース	24.1	14.4
マルトペンタオース	PIII	19.7	92.7
	マルトペンタオース	22.6	7.3
マルトヘキサオース	PIV	18.7	93.5
	マルトヘキサオース	21.4	6.5
マルトヘブタオース	PV	17.8	93.4
	マルトヘプタオース	21.0	6.6

(注)表中、PI、PII、PIII、PIV、PVは、それぞれの基質、 マルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マル トヘキサオース、マルトヘブタオースから新たに生成した糖質を意味 する。

【0064】表2の結果から明らかなように、反応物中には残存するそれぞれの基質と新たに生成したそれぞれの糖質PI、PII、PIV、PVからなり、それ以外の糖質はほとんど検出されない。それぞれの生成率はグルコース重合度3のPIが比較的低いものの、グルコース重合度4以上のPII、PIII、PIV、PVは85%以上の高い生成率であることが判明し30た。なお、グルコース、マルトースからは、新たな糖質を生成しないことが判明した。

【0065】それぞれの反応物から新たに生成した糖質 を精製するため、脱色、脱塩、濃縮後、ナトリウム型強 酸性カチオン交換樹脂、東京有機化学工業株式会社製 『XT-1016』(架橋度4%)を用いたカラム分画 を行った。樹脂を内径2.0cm、長さ1mのジャケッ ト付ステンレス製カラム3本に充填し、直列につなぎ、 カラム内温度を55℃に維持しつつ、反応糖液を樹脂に 対して5 v/v%加え、これに55℃の温水をSV0. 13で流して分画し、新たに生成した糖質含量97%以 上の高純度画分を採取した。得られた高純度画分を真空 乾燥し、それぞれ高純度糖質標品を調製した。基質原料 に対する収率は、固形物換算で、それぞれPIで約9 %、PIIで約65%、PIIIで約82%、PIVで 約80%、PVで約77%であった。その純度は、それ Enpire 7. 5%, Pilr 98, 6%, Pili で99.5%、PIVで98.4%、PVで98.4% であった。

【0066】またこれらの新たに生成した高純度糖質標 50 トリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオー

品の還元力をソモギー・ネルソン法で測定し、DEで表した。結果は表3にまとめた。

[0067]

【表3】

糖質標品	純度	DE
	(%)	
ΡI	97.5	0.83
PII	98.6	0.35
PIII	99.5	0.10
PIV	98.4	0.27
PV	98.4	0.23

【0068】表3の結果から明らかなように、いずれの標品にも僅かな還元力しか認めらなかった。その僅かな還元力は、その標品中に微量に混入、残存している基質由来の還元性マルトオリゴ糖に起因するものと推定され、新たに生成した糖質はいずれも実質的に非還元性であると判断される。

[0069]

【実験5 メイラード反応】実験4において調製した糖質標品、PI、PII、PIII、PIV、又はPVの10%とグリシン1%と、50mMリン酸緩衝液(pH7.0)とを含む溶液を100℃で90分間保ち、冷却後、この溶液の480nm、1cmセルにおける吸光度を測定した。対照として、それぞれの原料であるマルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオー

ス、マルトヘキサオース、又はマルトヘプタオースを用 いて、同様に、処理し、480nmにおける吸光度を測 定した。それらの結果を表4に示す。

[0070]

【表4】

糖質標品	着色度	判定
	(480nm)	
PI	0.027	本発明
PII	0.018	本発明
PIII	0.012	本発明
PIV	0.016	本発明
PV	0.015	本発明
マルトトリオース	0.623	対照
マルトテトラオース	0.475	対照
マルトペンタオース	0.369	対照
マルトヘキサオース	0.318	対照
マルトヘプタオース	0.271	対照

*【0071】表4の結果から明らかなように、新たに生 成した非還元性糖質標品、PI、PII、PIII、P IV、PVのいずれもメイラード反応による着色度は極 めて低く、それぞれ原料の基質であるマルトオリゴ糖の 着色度の僅かに3乃至6%程度であり、本発明の新規酵 素によって生成する非還元性糖質はメイラード反応をほ とんど示さない糖質であることが判明した。

[0072]

【実験6 グルコアミラーゼによる酵素分解】実験4に 10 おいて調製した非還元性糖質標品、PI、PII、PI II、PIV又は、PVのそれぞれ50mgを、50m M酢酸緩衝液(pH4.5)1m1に溶解し、1単位の グルコアミラーゼ(生化学工業株式会社製)を加え、4 0℃で6時間保ち、酵素分解した後、高速液体クロマト グラフィーで分解物を分析したところ、いずれの標品か らも分解物としてグルコースとトレハロースのみが検出 された。検出されたグルコース含量、トレハロース含 量、その組成モル比の結果を表5に示す。

[0073]

【表5】 * 20

糖質標品	グルコース	トレハロース	組成モル比
	(%)	(%)	(グルコース/トレハロース)
PΙ	36.2	63.8	1. 07
PII	52.0	48.0	2.08
PIII	81.4	38.6	3.02
PIV	68.3	31.7	4.09
PΥ	72.9	27. 1	5.11

ミラーゼにより、非還元性糖質 P I はグルコース 1 分子 とトレハロース 1 分子に分解され、非還元性糖質 PII はグルコース2分子とトレハロース1分子に分解され、 非還元性糖質PIIIはグルコース3分子とトレハロー ス1分子に分解され、非還元性糖質PIVはグルコース 4分子とトレハロース1分子に分解され、非還元性糖質 PVはグルコース5分子とトレハロース1分子に分解さ れることが判明した。

【0075】また、グルコアミラーゼの反応特性を考慮 すると、これら非還元性糖質の構造はトレハロース分子 40 にグルコース分子が $\alpha-1$, 4-結合、もしくは $\alpha-$ 1, 6-結合で結合した糖質で、それぞれ、PIはトレ ハロース1分子にグルコース1分子が結合したグルコー ス重合度3の非還元性糖質で、PIIはトレハロース1 分子にグルコース 2分子が結合したグルコース重合度 4 の非還元性糖質で、PIIIはトレハロース1分子にグ ルコース3分子が結合したグルコース重合度5の非還元 性糖質で、PIVはトレハロース1分子にグルコース4 分子が結合したグルコース重合度6の非還元性糖質で、 P V はトレハロース 1 分子にグルコース 5 分子が結合し 50

【0074】表5の結果から明らかなように、グルコア 30 たグルコース重合度7の非還元性糖質であると判断され る。なお、同様に、非還元性糖質標品、PI、PII、 $PIII、PIV、又はPVに<math>\beta$ -アミラーゼを作用さ せたところ、非還元性糖質PI、PIIは分解されず、 PII I はマルトースの1分子とPIの1分子に分解さ れ、PIVはマルトースの1分子とPIIの1分子に分 解され、PVはマルトースの2分子とPIの1分子に分 解されることが判明した。

> 【0076】以上の結果から、本発明の非還元性糖質生 成酵素による反応は、基質の低分子化及び高分子化を伴 わない、換言すれば、グルコース重合度の変化を伴わな い、分子内変換反応と判断され、また、この非還元性糖 質生成酵素によって生成した非還元性糖質、PI、PI I、PIII、PIV及びPVは、それぞれ、αーグル コシルトレハロース、α - マルトシルトレハロース、<math>α**ーマルトトリオシルトレハロース、αーマルトテトラオ** シルトレハロース及びα-マルトペンタオシルトレハロ ースで示される α - グリコシルトレハロース(G $_{u}$ -T:但し、 Gはグルコース残基を意味し、nは1以上 の整数を意味し、Tは α 、 α -トレハロースを意味す る。)であると判断される。

[0077]

【実験7 各種の酵素による分解】実験4において調製 した非還元性糖質標品、PI、PII、PIII、PI V、又はPVのそれぞれを基質として、プタすい臓由来 α -アミラーゼ(シグマ社販売)、コメ由来 α -グルコ シダーゼ(同社販売)、又はラット小腸アセトン粉末酵 素(同社販売)のそれぞれに作用させた後、分解物の糖 組成を高速液体クロマトグラフィーで分析した。α-ア ミラーゼの反応は、それぞれの基質10mgを、50m Mリン酸緩衝液 (pH6.9),1mlに溶解し、これ 10 【表6】 に、酵素活性1単位加え、37℃で18時間保って行っ*

*た。 αーグルコシダーゼの反応は、50mM酢酸緩衝液 (pH4.0) を用いた以外、 $\alpha-7$ ミラーゼの場合と 同様の条件で行った。ラット小腸アセトン粉末酵素の場 合も、50mMマレイン酸緩衝液(pH6.0)を用い た以外、α-アミラーゼの場合と同様の条件で行った。 α-アミラーゼによる分解物の糖組成を以下の表6に、 αーグルコシダーゼ及びラット小腸アセトン粉末酵素に よる分解物の糖組成を以下の表7、表8に示す。

24

[0078]

糖質標品	αーアミラーゼによる分解物の糖組成(%)					
	PΙ	PII	G 3	G 2	G 1	
PΙ	97.3	0	2.3	0.4	0	
PII	0	98.8	0.4	0.8	0	
PIII	61.0	4.8	0	33.0	1. 2	
PIV	47.2	3.3	40.4	7.5	1.6	
PV	10.2	44.9	35.3	8.6	1.0	

(注) 麦中、G3はマルトトリオースを、G2はマルトースを、 G1はグルコースを意味する。

[0079]

※ ※ 【表7】

糖質標品	α-グルコシダーゼによる分解物の糖組成				
	グルコース(%)	トレハロース(%)	その他(%)		
ΡÏ	36.5	63.0	0.5		
PII	52.1	47.6	0.3		
PIII	81.7	38.1	0.2		
PIV	69.5	30.2	0.3		
PV	71.4	28.3	0.3		

[0080]

★ ★【表8】

糖質標品	ラット小腸アセトン粉末酵素による分解物の糖組成			
	グルコース (%)	トレハロース(%)	その他(%)	
PΙ	37.2	62.4	0.4	
PII	52.5	47.1	0.4	
PIII	62.0	37.6	0.4	
PIV	68.8	30.8	0.4	
PV	73.4	26.5	0.1	

【0081】表6の結果から明らかなように、糖質標 品、PI及びPIIは、α-アミラーゼによりほとんど 分解されないものの、糖質標品、PIII、PIV、及 びPVはαーアミラーゼにより低分子のオリゴ糖、P I、PII、マルトトリオース、マルトース及びグルコ ースにまで分解されることが判明した。

【0082】また、表7、表8の結果から明らかなよう 50 ト小腸アセトン粉末酵素によって分解されたそれぞれの

に、糖質標品、PI、PII、PIII、PIV、PV いずれもαーグルコシダーゼ及びラット小腸アセトン粉 末酵素により、実験6のグルコアミラーゼの場合と同様 に、グルコースとトレハロースにまで分解されることが 判明した。

【0083】また、同様にαーグルコシダーゼ及びラッ

反応物に、更に、1単位のブタ腎臓由来トレハラーゼ (シグマ社販売) を加え、pH5. 7、37℃で18時 間作用させ、高速液体クロマトグラフィー法で糖組成を 分析したところ、糖質標品、PI、PII、PIII、 PIV、PVいずれの場合も、αーグルコシダーゼ及び ラット小腸アセトン粉末酵素により生成したトレハロー スはトレハラーゼによりグルコースにまで分解すること が判明した。

【0084】上述のように、

- 以上から選ばれる1種又は2種以上の還元性澱粉部分分 解物から、そのグルコース重合度を変化することなく、 αーグリコシルトレハロースを生成している。
- (2) 非還元性糖質 P V は、α-アミラーゼにより、 主に非環元性糖質PIIとマルトトリオースを生じ、非 還元性糖質 P I I は、グルコアミラーゼにより、トレハ ロース1分子とグルコース2分子を生じている。 これらの結果から、本発明の非還元性糖質生成酵素は、 還元性澱粉部分分解物の還元性末端を非還元性のトレハ ロース構造に分子内変換する全く新しい作用機作の酵素 20 液約181を用いて、実験2と同様に精製した。精製の であると判断される。

[0085]

【実験8 急性毒性】7週齢のdd系マウスを使用し て、実験4において調製した非還元性糖質標品、PI、* *PII、PIII、PIV、又はPVを経口投与して急 性毒性試験を行った。その結果、これら非還元性糖質は いずれも低毒性の物質で、投与可能な最大投与量におい ても死亡例は認められなかった。従って、正確な値とは いえないが、それらのLDso値は、いずれも50g/k g以上であった。

26

[0086]

【実験9 アルスロパクター・スピーシーズ Q36か らの非還元性糖質生成酵素の生産】リゾビウム・スピー (1) 非還元性糖質生成酵素は、グルコース重合度 3 10 シーズ M-11 (FERM BP-4130) に代え て、アルスロパクター・スピーシーズ Q36 (FER M BP-4316) を用いた以外は、実験1と同様に ファーメンターで約72時間培養した。培養液の非還元 性糖質生成酵素の酵素活性は、約1.2単位/mlであ った。実験1と同様にして菌体懸濁液と培養液上清の酵 素活性を測定したところ、それぞれ約0.5単位/ml 及び約0.7単位/m1であった。

[0087]

【実験10 酵素の精製】実験9の方法で得られた培養 各工程結果は表9にまとめた。

[0088]

【表9】

	非遠元性糖質生成	比活性	収率
工程	酵衆の活性量		
	(単位)	(単位/mg蛋白質)	(%)
培養液	21,600		100
破砕後の上清	17,500	0.14	81
硫安塩析袋の透析液	15,700	0.41	73
イオン交換カラム溶出液	12,600	6.5	58
疎水カラム溶出液	8,820	88	41
ゲル濾過溶出液	5,290	201	24

【0089】表9の工程で、ゲル濾過溶出液として得ら れた精製酵素標品を、実験2の場合と同様に電気泳動法 で純度を検定したところ、蛋白パンドは単一であること が示され、得られた酵素標品は電気泳動的に単一な純度 の高い標品であった。

[0090]

【実験11 酵素の性質】実験10で得られた精製酵素 標品を、実験3の場合と同様に、SDS-ポリアクリル アミドゲル電気泳動法で分子量を測定したところ、約7 6,000乃至86,000ダルトンであった。また、 本精製酵素標品の等電点を実験3の場合と同様に等電点 電気泳動法で求めたところ、pI約3.6乃至4.6で あった。また、本酵素活性に対する温度の影響、pHの 影響、及び本酵素の温度安定性、pH安定性について、 実験3の場合と同様にして求めた。結果は、温度の影響 50 が判明した。

を図5に、pHの影響を図6に、温度安定性を図7に、 pH安定性を図8に示した。

【0091】図から明らかなように酵素の至適温度は4 0℃付近、至適pHは約6.5乃至7.0である。温度 40 安定性は40℃付近までであり、pH安定性は約6.0 乃至9.5である。

[0092]

【実験12 非還元性糖質の調製】実験10で得られた 精製酵素標品を用いて、実験4及び実験6の方法に従っ て、非還元性糖質の調製とその構造確認の実験を行った ところ、リゾピウム・スピーシーズ M-11由来の非 還元性糖質生成酵素の場合と同様に、グルコース重合度 3以上から選ばれる1種又は2種以上の還元性澱粉部分 分解物からαーグリコシルトレハロースを生成すること

[0093]

【実験13 公知微生物からの非還元性糖質生成酵素の 生産とその性質】公知微生物のうち、本発明の非還元性 糖質生成酵素産生能の確認された表10に示す特定の微 生物を、マイコパクテリウム・スメグマチス(Myco bacterium smegmatis) ATCC1 9420の場合に37℃で培養した以外は、実験1の場 合と同様にファーメンターで27℃で72時間培養し*

27

*た。それぞれの培養液約181を用いて、実験2の場合 と同様に、培養液を破砕装置にかけ、その上清を硫安塩 析、透析し、更にイオン交換カラムにかけ、部分精製酵 素標品を得、その性質を調べた。結果を表10にまとめ た。

0

[0094] 【表10】

S

微生物名	イオン交換カラム	至遵循度	至適 p H	温度安定性	p H安定性
	海出液 (単位)				
Brev. h.	2,700	35℃付近	数6.5	35℃付近まで	約5.5乃至11
Flav. 8.	216	35℃付近	构8.5乃至8.9	35℃付近まで	約6,0乃至9,5
Micr. 1.	1,730	35℃付近	約6.4乃至6.8	35℃付近まで	約6.5乃至8.0
Micr. r.	1,340	35℃付近	約8.8乃至7.2	35℃付近まで	約8.0乃至11
Curt. c.	1,290	30℃付近	約8.4乃至6.8	35℃付近まで	约8.5乃至7.8
	358	35℃付近	約6.5	35℃付近まで	救8.0乃至9.0
	1,050	35℃付近	构 6.5 乃至 7.0	35℃付近まで	构6.0万至9.6
リゾピウム・	11,300	40℃付近	約7.0	40℃付近まで	的6.0万至9.0
スピーシーズ M-11					
アルスロバクター・	12,600	40℃付近	約6.5乃至7.0	40℃付近まで	約6.0乃至9.5
スピーシーズ Q38					

ボルム 大学な Ξ ロセク ブレビバクテリウム・ フラボバクテリウム・ ミクロコッカス・ルデ ミクロコッカス・ルデ ラルトバクテリウム・ マイコバクテリウム・ 徴生物名の格記は、

0 4 フマ T *>

【0095】また、これら公知菌由来の部分精製酵素を 用いて、実験12の方法に従って、非還元性糖質の調製 とその構造確認を行ったところ、いずれの酵素もリゾビ ウム・スピーシーズ M-11由来の非還元性糖質生成 酵素の場合と同様に、グルコース重合度3以上から選ば れる1種又は2種以上の還元性澱粉部分分解物からα-グリコシルトレハロースを生成することが判明した。

【0096】次に、新規微生物リゾビウム・スピーシー 50 化学工業株式会社製『パインデックス#4』2.0w/

ズ M-11及びアルスロバクター・スピーシーズ Q 36からのトレハロース遊離酵素について説明し、次い で、公知微生物からのトレハロース遊離酵素について説 明する。

[0097]

(世

【実験14 リゾビウム・スピーシーズ M-11から のトレハロース遊離酵素の生産】澱粉部分分解物、松谷 v%、ペプトン0.5w/v%、酵母エキス0.1w/v%、リン酸ニナトリウム0.1w/v%、リン酸ーカリウム0.1w/v%及び水からなる液体培地をpH7.0に調整した。500ml容三角フラスコにこの培地を約100mlずつ入れ、オートクレーブで120℃で20分間滅菌し、冷却して、リゾビウム・スピーシーズ M-11(FERM BP-4130)を接種し、27℃、130rpmで24時間培養したものを種培養液とした。

【0098】容量301のファーメンターに種培養の場 10 合と同組成の培地約201を入れて殺菌、冷却して温度 27℃とした後、種培養液1w/vを接種し、温度27 ℃、pHは6.0乃至8.0に保ちつつ、約72時間通 気撹拌培養した。

【0099】培養液の非還元性糖質生成酵素の酵素活性は約1.5単位/mlで、本発明のトレハロース遊離酵素の酵素活性は約2単位/mlであった。培養液の一部を採り遠心分離して菌体と培養液上清とに分離し、更に菌体を50mMリン酸緩衝液(pH7.0)で元の培養液と同じ液量の懸濁液とした後、菌体懸濁液と培養上清20との酵素活性を測定したところ、菌体懸濁液には、非還元性糖質生成酵素の酵素活性が約0.6単位/ml認められ、培養上清には、非還元性糖質生成酵素の酵素活性が約0.8単位/ml認められ、培養上清には、非還元性糖質生成酵素の酵素活性が約0.9単位/ml.トレハロース遊離酵素の酵素活性が約1.2単位/ml認められた。

[0100]

【実験15 酵素の精製】実験14の方法で得られた培養液約181を超高圧菌体破砕装置『ミニラボ』で処理し、含まれる菌体を破砕した。処理液を遠心分離(10,000rpm、30分間)することにより、約161の遠心上清液を得た。その液に飽和度0.2になるように硫安を加え溶解させ、4℃、1時間放置した後、遠心分離(10,000rpm、30分間)することにより上清を回収した。

【0101】更に、その液に硫安を飽和度0.6になる*

*ように溶解させ、4℃、24時間放置した後、遠心分離して硫安塩析物を回収した。得られた硫安塩析物を10mMリン酸緩衝液(pH7.0)に溶解させた後、同じ緩衝液に対して24時間透析し、遠心分離し、不溶物を除いた。その透析液(360m1)を2回に分けて、『DEAE-トヨパール』を用いたイオン交換カラムクロマトグラフィー(ゲル量300m1)を行った。

30

【0102】本発明のトレハロース遊離酵素、非還元性 糖質生成酵素とも『DEAE-トヨパール』に吸着し、 食塩を含む同緩衝液でカラムから異なる食塩濃度におい てそれぞれ溶出した。『DEAE-トヨパール』からの 溶出パターンを図9に示す。非還元性糖質生成酵素は食 塩濃度約0.2Mで、トレハロース遊離酵素は食塩濃度 約0.3Mで溶出し、それぞれの酵素活性画分を回収 し、以下、両酵素を別々に精製した。

【0103】非還元性糖質生成酵素活性画分を2M硫安を含む同緩衝液に対して透析し、その透析液を遠心分離し不溶物を除き、得られる上清を『ブチルトヨパール650』を用いた疎水カラムクロマトグラフィー(ゲル量300m1)を行った。吸着した本酵素を2Mから0M硫安のリニアグラジエントでカラムより溶出させ、酵素活性画分を回収した。続いて、『トヨパール HWー55』を用いたゲル濾過クロマトグラフィー(ゲル量300m1)を行い、非還元性糖質生成酵素活性画分を回収した。

【0104】トレハロース遊離酵素の精製は、『DEAEートヨパール』から溶出したトレハロース遊離酵素活性画分を用いて、上記の非還元性糖質生成酵素の精製方法と同様に、2M硫安を含む緩衝液に対して透析し、次30いで疎水カラムクロマトグラフィー、ゲル瀘過クロマトグラフィーを行った。

【0105】精製の各工程における酵素活性量、比活性、収率を、非還元性糖質生成酵素の場合は表11に、本発明のトレハロース遊離酵素の場合は表12に示す。

[0106]

【表11】

	非凝元性糖質生成	比括性	収率
工程	酵衆の活性量		
	(単位)	(単位/mg蛋白)	(%)
培養液	28,500		100
破砕後の上消	22, 900	0.12	80
硫安塩析後の透析液	21,100	0.43	7 4
イオン交換カラム溶出液	15,200	6. 2	5 3
疎水カラム溶出液	7,950	101	28
ゲル遭過落出液	5,980	197	2 1

[0107]

【表12】

	トレハロース遊離	此 活性	収率	
工程	酵素の活性量			
	(単位)	(単位/mg蛋白)	(%)	
培養液	37,400		100	
破砕後の上滑	31,500	0.17	84	
硫安塩析後の透析液	29,200	0.60	78	
イオン交換カラム落出液	25,400	5.3	6.8	
疎水カラム溶出液	18,700	98.5	50	
ゲル瀘過溶出液	11,600	240	3 1	

【0108】表11及び表12の工程でそれぞれゲル瀘 過溶出液として得られた、精製非還元性糖質生成酵素標 品及び精製トレハロース遊離酵素標品をポリアクリルア ミドゲル(ゲル濃度7.5%)を用いる電気泳動法で純 度を検定したところ、蛋白パンドは単一であることが示 され、得られた酵素標品は電気泳動的に単一な純度の高 い標品であった。

[0109]

【実験16 トレハロース遊離酵素の性質】実験15の 20 方法で得られた精製トレハロース遊離酵素標品をSDS ーポリアクリルアミドゲル(ゲル濃度10%)を用いる 電気泳動法に供し、同時に泳動した分子量マーカー (日 本バイオ・ラッド・ラボラトリーズ株式会社製)と比較 して本酵素の分子量を測定したところ、分子量約58, 000万至68,000ダルトンであった。

【0110】精製酵素標品をポリアクリルアミドゲルを 用いる等電点電気泳動法に供し、泳動後、ゲルのpHを 測定して本酵素の等電点を求めたところ、等電点は約 3. 3万至4. 3であった。

【0111】本酵素活性に対する温度の影響、pHの影 響を活性測定方法に準じて調べた。結果を図10(温度 の影響)、図11 (pHの影響) に示した。酵素の至適 温度は、pH7. 0、30分間反応で、45℃付近、至 適pHは、40℃、30分間反応で、約6.0乃至7. 5であった。本酵素の温度安定性は、酵素溶液 (50m Mリン酸緩衝液を含む、pH7.0)を各温度に60分 間保持し、水冷した後、残存する酵素活性を測定するこ とにより求めた。また、pH安定性は、本酵素を各pH Hを7に調整し、残存する酵素活性を測定することによ り求めた。それぞれの結果を図12 (温度安定性)、図 13 (p H安定性) に示した。本酵素の熱安定性は約4 0℃付近までであり、pH安定性は約5乃至10であっ た。

[0112]

ロースの調製】基質として用いるαーグリコシルトレハ ロースは、実験4の方法に従って調製した。即ち、マル トトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオー ス、マルトヘキサオース及びマルトヘプタオースから選 ばれる還元性澱粉部分分解物の20%水溶液に実験15 の方法で得られた精製非還元性糖質生成酵素標品を基質 固形物グラム当りそれぞれ2単位の割合で加え、40 ℃、pH7.0で48時間作用させた後、常法に従っ て、加熱失活、瀘過、脱色、脱塩、濃縮し、ナトリウム 型強酸性カチオン交換樹脂『XT-1016』を用いた イオン交換カラムクロマトグラフィーを行った。樹脂を 内径2.0cm、長さ1mのジャケット付ステンレス製 カラム3本に充填し、直列につなぎ、カラム内温度を5 5℃に維持しつつ、反応糖液を樹脂に対して5ッ/ッ% 加え、これに55℃の温水をSV0.13で流して分画 し、末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度 が3以上の非還元性糖質の高純度標品を調製した。得ら れた高純度標品のうち、グルコシルトレハロース標品の 純度は97.6%で、マルトシルトレハロース標品の純 度は98.6%で、マルトトリオシルトレハロース標品 の純度は99.6%で、マルトテトラオシルトレハロー ス標品の純度は98、3%で、マルトペンタオシルトレ ハロース標品の純度は98.1%であった。

【0113】上記5種の非還元性糖質 (α-グリコシル トレハロース)の20%水溶液を調製し、それぞれに実 験15で得られた精製トレハロース遊離酵素を基質固形 物グラム当り2単位の割合で加え、40℃、pH7.0 で48時間作用させた後、脱塩し、『ワコービーズ W の50 mM緩衝液中で25 C、16 時間保持した後、p 40 B - T - 330』を用いた高速液体クロマトグラフィー で反応生成物を分析した。対照として、マルトトリオー ス、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルト ヘキサオース、マルトヘプタオースに精製トレハロース 遊離酵素を同様に作用させ、高速液体クロマトグラフィ ーで分析した。それらの結果を表13に示す。

[0114]

【表13】

反応物	HPLC溶出時間	組成比
	(分)	(%)
トレハロース	27.4	17.5
グルコース	33.8	6.5
グルコシル	23.3	76.0
トレハロース		
トレハロース	27.4	44.3
マルトース	28.7	44.4
マルトシル	21.6	11.3
トレハロース		1
トレハロース	27.4	39.5
マルトトリオース	25.9	60.0
マルトトリオシル	19.7	0.5
トレハロース		
トレハロース	27.4	34.2
マルトテトラオース	24.1	65.5
マルトテトラオシル	18.7	0.3
トレハロース		
トレハロース	27.4	29.1
マルトペンタオース	22.6	70.6
マルトベンタオシル	17.8	0.3
トレハロース		
マルトトリオース	25.9	100
マルトテトラオース	24.1	100
マルトペンタオース	22.6	100
マルトヘキサオース	21,8	100
マルトヘプタオース	21.0	100
	トレハロース グルレース グルレース トレルコシル トレルス マルトレース マルトロース マルトロース マルトローリリカース マルトロース マース マース マース マース マース マース マース マース マース マ	トレハロース 27.4 グルコース 33.8 グルコシル 23.3 トレハロース 27.4 マルトース 21.6 トレハロース 27.4 マルトシル 19.7 トレハロース 27.4 マルトトリオース 27.4 マルトテトラオース 24.1 マルトテトラオシル 18.7 トレハロース 27.4 マルトテトラオシル 17.8 トレハロース 27.4 マルトペンタオース 22.6 マルト・リオース 25.9 マルト・リオース 24.1 マルト・ラオース 24.1 マルト・ラオース 22.6 マルトペンタオース 22.6 マルトペンタオース 22.6 マルトペキサオース 21.8

【0115】表13の結果から明らかなように、

(1) トレハロース遊離酵素は、αーグリコシルトレハロースのトレハロース部分とグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解し、トレハロースとグルコース重合度が1以上の還元性糖質とを生成する。

(2) マルトオリゴ糖は、トレハロース遊離酵素によって全く作用をうけない。

これらの結果から、本発明のトレハロース遊離酵素は、 αーグリコシルトレハロースのトレハロース部分とその 他のグリコシル部分との間の結合を極めて特異的に加水 分解し、トレハロースを遊離する全く新しい作用機構の 酵素であると判断される。

【0116】次いで、それぞれの反応物からトレハロースを精製するため、脱色、脱塩、濃縮し、ナトリウム型強酸性カチオン交換樹脂『XT-1016』を用いたカラム分画を行い、トレハロース含量97%以上の高純度画分を採取した。得られた高純度画分を濃縮して濃度約50

65%にし、25℃で2日間放置して含水トレハロース 結晶を晶出させ、分蜜し、真空乾燥して、トレハロース 含量99%以上の高純度標品を調製した。原料基質に対 するそれぞれの収率は、固形物換算で、グルコシルトレ ハロースから9.5%、マルトシルトレハロースから1 4. 9%、マルトトリオシルトレハロースから16. 0 40 %、マルトテトラオシルトレハロースから18.5%、 マルトペンタオシルトレハロースから17.7%であっ た。得られたそれぞれの高純度トレハロース標品用い て、市販の試薬トレハロース(和光純薬工業株式会社販 売)を標準品として、融点、融解熱、比旋光度、赤外線 吸収スペクトル、粉末X線回折パターン及びブタ腎臓由 来トレハラーゼでの分解性について比較したところ、調 製したすべての高純度トレハロース標品は、融点97. 0±0.5℃、融解熱57.8±1.2KJ/mol e、比旋光度+182±1.1°で、試薬トレハロース の実測値とよく一致し、また、赤外線吸収スペクトル及 び粉末X線回折パターンについても、試薬トレハロース のスペクトル又はパターンとよく一致した。更に、ブタ 腎臓由来トレハラーゼ(シグマ社販売)によって、高純 度トレハロース標品は試薬トレハロースと同様にグルコ ースに分解された。以上の結果から明らかなように、α 一グリコシルトレハロースに本発明のトレハロース遊離 酵素を作用させ生成した糖質はトレハロースであると確 認された。

[0117]

【実験18 還元性澱粉部分分解物からのトレハロース 10 で反応生成物を分析した。 の調製】5%ワキシーコーンスターチ懸濁液を加熱糊化 させた後、pH4. 5、温度50℃に調整し、これにイ ソアミラーゼ(株式会社林原生物化学研究所製)を澱粉 グラム当り4,000単位の割合になるように加え、2 0時間反応させた。その反応液をオートクレープ(12 0℃、10分間) し、次いで60℃に冷却し、これを東 ソー株式会社製『トヨパール HW-508』を用いた ゲル瀘過クロマトグラフィー(ゲル量750m1)でグ

ルコース重合度35乃至10の還元性澱粉部分分解物を 調製した。

36

【0118】得られた還元性澱粉部分分解物、又はグル コース重合度3のマルトトリオースを、10mMリン酸 緩衝液(pH7.0)で1%濃度に調整し、これに実験 15の方法で調製した精製非還元性糖質生成酵素標品及 び精製トレハロース遊離酵素標品をそれぞれ基質固形物 当り4単位の割合で加え、40℃で24時間作用させた 後、一部を採り、脱塩し、高速液体クロマトグラフィー

【0119】残りの反応液は、更に、50℃、pH4. 5 に調整した後、グルコアミラーゼ(生化学工業株式会 社製)を基質固形物当り50単位の割合で加え、24時 間作用させ、同様に脱塩し、高速液体クロマトグラフィ 一で反応生成物を分析した。それらの結果を表14に示 す。

[0120]

【表14】

37			30
		組成比	(%)
還元性部分分解物	反応物	非過元性糖質生成酵	グルコアミラ
のグルコース重合度		索およびトレハロー	ーゼ反応後
		ス遊離酵素反応後	<u> </u>
	トレハロー ス	80.8	83.5
	グルコース	0.2	16.5
34.1	還元性オリゴ糖	14.4	0.0
	グリコシル	4.6	0.0
	トレハロース		
	トレハロース	79.7	82.5
	グルコース	0.2	17.5
26.2	還元性オリゴ糖	15.3	0.0
	グリコシル	4.8	0.0
	トレハロース		<u> </u>
	トレハロース	77.7	80.7
	グルコース	0.2	19.3
18. 1	選元性オリゴ糖	17.0	0.0
	グリコシル	5.1	0.0
	トレハロース		
	トレハロース	75.0	78.5
	グルコース	0.3	21.5
15.2	還元性オリゴ糖	18.6	0.0
	グリコシル	6. 1	0.0
	トレハロース		
	トレハロース	66.1	70.1
	グルコース	0.3	29.9
10.0	遺元性オリゴ籍	27.6	0.0
	グリコシル	7.7	0.0
	トレハロース		
	トレハロース	4.2	20.8
	グルコース	2. 1	79.2
3	マルトトリオース	65.0	0.0
(マルト	グルコシル	28.7	0.0
トリオース)	トレハロース		

(注) 表中、グリコシルトレハロースは、末端にトレハロース構造を有する グルコース重合度が3以上の非還元性糖質を意味する。

【0121】表14に示すように、非還元性糖質生成酵とグリシン1%と、50mMリン酸緩衝液(pH7. 素及びトレハロース遊離酵素を作用させた後のトレハロ ース生成率は、グルコース重合度3のマルトトリオース では4.2%と低い値であったが、グルコース重合度1 0乃至34.1の澱粉部分分解物では66.1乃至8 0.8%の高い値が得られた。また、原料の還元性澱粉 40 た。結果を表15に示す。 部分分解物のグルコース重合度が高い程、得られるトレ ハロース純度が高いことも判明した。更に、該両酵素を 作用させた反応液にグルコアミラーゼを作用させ、残存 する末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度 が3以上の非還元性糖質をトレハロースとグルコースと に分解することにより、生成するトレハロース純度がよ り高まることも判明した。

[0122]

た高純度トレハロース標品(純度99.5%)の10% 50 ロース標品は、メイラード反応による着色度は僅かであ

0)とを含む溶液を100℃で90分間保ち、冷却後、 この溶液の480nm、1cmセルにおける吸光度を測 定した。対照として、グルコース、マルトースを用い て、同様に処理し、480 nmにおける吸光度を測定し

[0123]

【表15】

糖質標品	着色度 (480nm)
トレハロース(本発明)	0.006
グルコース (対照)	1.671
マルトース (対照)	0.926

【実験19 メイラード反応】実験17の方法で得られ [0124]表15の結果から明らかなように、トレハ

り、グルコースやマルトースの着色度の僅か 0. 4 乃至 0. 6 %程度であり、本発明のトレハロース標品はメイ ラード反応をほとんど示さない糖質であることが判明し た。従って、本糖質は、アミノ酸と混合しても、アミノ 酸を損なうことが少ない糖質である。

[0125]

【実験20 生体内での利用試験】厚治等が、『臨床栄養』、第41巻、第2号、第200万至208頁(1972年)で報告している方法に準じて、実験17の方法で得られた高純度トレハロース標品(純度99.5%)30gを20w/v%水溶液とし、これをボランティア6名(健康な26才、27才、28才、29才、30才、31才の男性)にそれぞれ経口投与し、経時的に採血して、血糖値及びインスリン値を測定した。対照としては、グルコースを用いた。その結果、トレハロースは、グルコースの場合と同様の挙動を示し、血糖値、インスリン値ともに、投与後、約0.5万至1時間で最大値を示した。トレハロースは、容易に消化吸収、代謝利用されて、エネルギー源になることが判明した。

[0126]

【実験21 急性毒性試験】マウスを使用して、実験17の方法で得られた高純度トレハロース標品(純度99.5%)を経口投与して急性毒性試験を行った。その結果、トレハロースは低毒性の物質で、投与可能な最大投与量においても死亡例は認められなかった。従って、正確な値とはいえないが、そのLD50値は、50g/*

*kg以上であった。

[0127]

【実験22 アルスロパクター・スピーシーズ Q36 からのトレハロース遊離酵素の生産】リゾピウム・スピーシーズ M-11 (FERM BP-4130)に代えて、アルスロバクター・スピーシーズ Q36 (FE RM BP-4316)を用いた以外は、実験14と同様に、ファーメンターで約72時間培養した。培養液の非還元性糖質生成酵素の酵素活性は約1.3単位/m1で、本発明のトレハロース遊離酵素の酵素活性は約1.8単位/m1であった。実験14と同様にして菌体懸濁液と培養上清との酵素活性を測定したところ、菌体懸濁液には、非還元性糖質生成酵素の酵素活性が約0.5単位/m1、トレハロース遊離酵素の酵素活性が約0.5単位/m1認められ、培養上清には、非還元性糖質生成酵素の酵素活性が約0.5単節/m1認められ、培養上清には、非還元性糖質生成酵素の酵素活性が約0.8単位/m1、トレハロース遊離酵素の酵素活性が約1.3単位/m1認められた。

40

[0128]

【実験23 酵素の精製】実験22の方法で得られた培 20 養液約181を用いて、実験15と同様の方法で精製し た。精製の各工程結果は非還元性糖質生成酵素の場合は 表16に、トレハロース遊離酵素の場合は表17にまと めた。

[0129]

【表16】

	非 週元性糖 質生成	比活性	収率
工程	酵衆の活性量		
	(単位)	(単位/mg蛋白)	(%)
培養液	23,700		100
破砕後の上清	22,400	0.15	9 5
硫安塩析後の透析液	20, 200	0.51	8 5
イオン交換カラム褶出液	15,100	6. 5	64
疎水カラム溶出液 しゅうしゅう	8,450	115	3 6
ゲル被過溶出液	6,120	217	26

[0130]

※ ※【表17】

	トレハロース遊離	比活性	収率
工程	酵素の活性量		•
	(単位)	(単位/mg蛋白)	(%)
培養液	32,500		100
破砕後の上清	30, 100	0.19	93
破安塩析後の透析液	25,400	0.72	78
イオン交換カラム溶出液	22,700	22.3	70
疎水カラム溶出液	15,200	2 1 5	47
ゲル瀘過溶出液	11,600	497	3 6

【0131】表16及び表17の工程で、それぞれゲル 50 瀘過溶出液として得られた精製非還元性糖質生成酵素及

び精製トレハロース遊離酵素を、実験15の場合と同様に電気泳動法で純度を検定したところ、蛋白バンドは単一であることが示され、得られた両精製酵素は電気泳動的に単一な純度の高い標品であった。

[0132]

【実験24 酵素の性質】実験23の方法で得られた精製トレハロース遊離酵素を、実験16の場合と同様にSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動法で分子量を測定したところ、約57,000万至67,000ダルトンであった。また、本酵素の等電点を実験3の場合と同様に等電点電気泳動法で求めたところ、等電点は3.6万至4.6であった。また、本酵素活性に対する温度の影響、pHの影響、及び本酵素の温度安定性、pH安定性について、実験16の場合と同様にして求めた。結果は、温度の影響を図14に、pHの影響を図15に、温度安定性を図16に、pH安定性を図17に示した。

【0133】図から明らかなように酵素の至適温度は45℃付近、至適pHは約6.0乃至7.5である。温度安定性は45℃付近までであり、pH安定性は約5.0乃至10.0である。

[0134]

【実験25 αーグリコシルトレハロースからのトレハロースの調製】実験23の方法で得られた精製酵素を用*

42

*いて、実験17の方法に従って、末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質からのトレハロースの調製の実験を行ったところ、リゾビウム・スピーシーズ M-11由来のトレハロース遊離酵素の場合と同様に、αーグリコシルトレハロースからトレハロースを遊離することが判明した。

[0135]

【実験26 公知微生物からのトレハロース遊離酵素の生産とその性質】公知微生物のうち、本発明のトレハロース遊離酵素産生能の確認されたブレビバクテリウム・ヘロボルムATCC11822及びミクロコッカス・ロゼウスATCC186を、実験14の場合と同様にファーメンターで27℃で72時間培養した。それぞれの培養液約181を用いて、実験15の場合と同様に、培養液を破砕装置で処理し、その遠心上清を回収し、続いて、硫安塩析、透析、イオン交換カラムクロマトグラフィーし、得られた部分精製酵素標品の性質を調べた。これらの結果を、前述のリゾピウム・スピーシーズ Mー11及びアルスロバクター・スピーシーズ Q36の場の 合とともに表18にまとめた。

[0136]

【表18】

微生物名	イオン交換カラム 溶出液(単位)	至遊温度	至適pH	温度安定性	p H安定性
プレビバクテリウム・ ヘロボルム ATCC11822	6,070	4 0℃付近	約6.5万至6.8	4 0℃付近まで	約5.5万至9.5
ミクロコッカス・ ロゼウス ATCC186	3,010	3 5℃付近	約6.8	3 0℃付近まで	約8.5万至7.2
リゾピウム・ スピーシーズ M-11	25, 400	4 5℃付近	約6.0乃至7.5	4 0℃付近まで	約5.0乃至10.0
アルスロバクター・ スピーシーズ Q36	22, 700	4.5℃付近	約8.0乃至7.5	45℃付近まで	約5.0万至10.0

【0137】また、これらの公知微生物由来の部分精製酵素を用いて、実験25の方法に従って、末端にトレハ 40 ロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質からのトレハロースの調製の実験を行ったところ、リゾビウム・スピーシーズM-11由来のトレハロース遊離酵素の場合と同様に、αーグリコシルトレハロースからトレハロースを遊離することが判明した。

[0138]

【実験27 培養法によるトレハロース生成に与える糖源の影響】非還元性糖質生成酵素産生能を有し、かつ、トレハロース遊離酵素産生能を有する微生物を、各種糖源を含有せしめた栄養培地に培養し、培養物中のトレハ

ロース収量に与える糖源の影響を調べた。糖源と他の成分とを別滅菌して調製した。糖源10w/v%、ペプトン0.5w/v%、酵母エキス0.1w/v%、リン酸ニナトリウム0.1w/v%、リン酸ーカリウム0.1 w/v%及び水からなる液体培地を無菌的にpH7.0に調整し、この50mlを500ml容三角フラスコにとり、これにアルスロバクター・スピーシーズ Q36(FERMBP-4316)を接種し、27℃、130 r.p.m.で72時間培養した。糖源としては、グルコース、フラクトース、マルトース、マルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトテトラオース。マルトペンタオース、マルトテトラオース高含有水飴、株式会社林原商事販売『テト

ラップ』(DE約30)及び粉末水飴、松谷化学工学株式会社販売『パインデックス#3』(DE25)を用いた。培養物は、遠心分離して、上清に含まれるトレハロース含量 (mg/m1)を高速液体クロマトグラフィー*

*で測定した。結果は、表19に示す。 【0139】 【表19】

糖 源	トレハロース含量 (mg/ml)
グルコース	1. 5
フラクトース	1.8
マルトース	2.6
シュクロース	2. 3
マルトトリオース	18.4
マルトテトラオース	39.7
マルトペンタオース	46.2
マルトテトラオース	32.7
高含有水飴(DE30)	
水飴 (DE 25)	34.4

【0140】表19の結果から明らかなようにグルコース重合度3以上から選ばれる1種又は2種以上の還元性 20 澱粉部分分解物が、トレハロース収量が高く、トレハロース生産に好都合であることが判明した。

[0141]

【実験28 培養法によるトレハロース生成に与える還 元性澱粉部分分解物と酵素の影響】非還元性糖質生成酵 素産生能を有し、かつトレハロース遊離酵素産生能を有 する微生物を、栄養培地に培養するに際し、還元性部分 分解物とともに澱粉枝切酵素及び/又はシクロマルトデ キストリン・グルカノトランスフェラーゼを含有せしめ た培地に培養し、培養物中のトレハロース収量に対する 30 影響を調べた。実験27の方法に準じて、糖源として、 グルコースを3%含有せしめた栄養培地にアルスロバク ター・スピーシーズQ36を24時間に培養し、これ に、糖源として別に調製した還元性澱粉部分分解物を終 末10w/v%濃度になるように加えるとともに澱粉枝 切酵素及び/又はシクロマルトデキストリン・グルカノ トランスフェラーゼを加えて、更に48時間培養を続け た。糖源としての還元性澱粉部分分解物は、濃度20% のとうもろこし澱粉乳に炭酸カルシウムを0.1%加え

てpH6.5に調整した後、これにα-アミラーゼ、ノボ社販売『ターマミール』を澱粉当たり0.1乃至2.0%を加え、95℃で15分間反応させ、120℃にオートクレーブして10分間保って、DE2.5乃至20.5の液化溶液とし、これを急冷したものを調製し、これに培地成分を加えて栄養培地を調製し、これを前記の培養24時間目の培養中の培地に等容量加えて培養を続けた。

【0142】培養液に添加する酵素としては、澱粉枝切酵素イソアミラーゼ(株式会社林原生物化学研究所製)を澱粉グラム当たり1,000単位及び/又はシクロマルトデキストリン・グルカノトランスフェラーゼ(株式会社林原生物化学研究所販売)を澱粉グラム当たり10単位を用いた。対照としては、糖源を追加しないもの及び酵素を添加しないものの試験をした。培養物を遠心分離し、上清に含まれるトレハロース含量(mg/m1)を高速液体クロマトグラフィーで測定した。結果は表20に示す。

【0143】 【表20】

糖	αーアミラーゼ	DE	酵素の添加			
源	澱粉当たり (%)		無	D	С	D+C
	0.1	2. 5	18	76	7 1	8 0
	0.4	4.8	20	65	62	7 1
	0.6	7.8	2 1	5 7	5 2	63
有	1.0	12.5	2 1	52	47	56
	1. 2	14.8	23	45	41	5 1
	1.5	17.3	18	39	3 7	4 7
	2.0	20.5	1 2	3 5	33	4 5
無	_	-	2	2	2	2

(注) 表中、糖源は還元性澱粉部分分解物を意味し、Dは、澱粉枝切酵素を 意味し、Cは、シクロマルトデキストリン・グルカノトランスフェラ ーゼを意味する。

【0144】表20の結果から明らかなように、培養液 に還元性澱粉部分分解物とともに澱粉枝切酵素及び/又 ーゼを併用したものがトレハロース収量が高く、トレハ ロース生産に有利であることが判明した。とりわけ、還 元性澱粉部分分解物が澱粉をDE15未満に液化したも のを糖源として培養し、これに澱粉枝切酵素及び/又は シクロマルトデキストリン・グルカノトランスフェラー ゼを作用させたものが好適であることが判明した。

【0145】以下、本発明の非還元性糖質、又は、これ を含む低還元性糖質の製造方法を実施例Aで、該糖質を 含有せしめた組成物を実施例Bで示す。

[0146]

【実施例A-1】馬鈴薯澱粉を濃度約20%の澱粉乳と し、これに蓚酸を0.3%加えてオートクレーブし、冷 却し、炭酸カルシウムでpH5.5に中和して、DE約 12の液化物を調製した。糖源として、前述の液化物を 濃度10w/v%使用した以外は、実験27に準じて調 製した栄養培地をファーメンターにとり、これに、非還 元性糖質生成酵素産生能を有するクルトバクテリウム・ シトレウム (Curtobacterium citr e u m) I F O 1 5 2 3 1 の種培養物を 1 v / v % 植菌 し、27℃で72時間通気攪拌培養した。この培養物を *40* 濾過して不溶物を除去し、得られる濾液を、95℃に加 熱して酵素を失活させた後、濃縮し、常法に従って、活 性炭で脱色し、H型及びOH型イオン交換樹脂により脱 塩して精製し、更に濃縮して濃度約70%のシラップを コシルトレハロースを含むDE約8の低還元性糖質で、 温和で上品な甘味、比較的低粘度、適度な保湿性を有 し、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、安定剤、賦形剤 などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成 物に有利に利用できる。

[0147]

【実施例A-2】タピオカ澱粉を濃度約25%澱粉乳と はシクロマルトデキストリン・グルカノトランスフェラ 20 し、これにα-アミラーゼ、ナガセ生化学工業株式会社 製『ネオスピターゼ』を澱粉グラム当たり 0. 1%加 え、85乃至90℃で約20分間反応させ、次いで12 O℃にオートクレーブし、急冷してDE約4の液化物を 得、これにプルラナーゼ(株式会社林原生物化学研究所 販売) 澱粉グラム当たり100単位及びマルトテトラオ ース生成アミーゼ(株式会社林原生物化学研究所製)を 澱粉グラム当たり5単位加え、pH6.5、温度50℃ で20時間反応させ、マルトテトラオース高含有糖化物 を得た。本反応液を、常法に従って、加熱して酵素を失 30 活させた後、脱色、脱塩して精製し、濃度約60%糖液 を調製した。糖源として、前述のマルトテトラオース高 含有糖物を濃度15w/v%使用した以外は、実験27 に準じて調製した栄養培地をファーメンターにとり、こ れに実施例A-1と同様にクルトパクテリウム・シトレ ウム IFO15231を27℃で72時間培養した。 この培養物を濾過して不溶物を除去し、得られる濾液 を、濃縮し、常法に従って、脱色、脱塩して精製し、濃 度約60%に濃縮した。本濃縮液を原糖液とし、非還元 性糖質の含量を高めるため、カルシウム型強酸性カチオ ン交換樹脂、東京有機化学工業株式会社製『XT-10 16』を用いたカラムクロマトグラフィーを行った。樹 脂を内径 5. 4 c mのジャケット付きステンレス製カラ ム4本に充填し、直列につなぎ樹脂層長全長20mとし た。カラム内温度を55℃に維持しつつ、糖液を樹脂に 対して5 ∨ / ∨ %加え、これに55℃の温水を5 ∨ 0. 2 で流して分画し、非還元製糖質高含有のグルコース重 合度4乃至6の画分を採取した。更に、精製、濃縮し、 真空乾燥し、粉砕して、非還元性糖質高含有粉末を固形 物当たり63%の収率で得た。本品は、αーグリコシル 50 トレハロースを有する非還元性糖質を含むDE5. 4の

低還元性糖質で、温和で上品な甘味、比較的低粘度、適 度な保湿性を有し、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、 安定剤、賦形剤などとして、各種飲食物、化粧品、医薬 品など各種組成物に有利に利用できる。

[0148]

【実施例A-3】とうもろこし澱粉を濃度約30%の澱 粉乳とし、これに炭酸カルシウム 0. 1%加え、pH 6. 5に調整し、αーアミラーゼ、ノボ社製『ターマミ ール60 L』を澱粉グラム当たり0.2%加え、95℃ で約15分間反応させ、次いで120℃にオートクレイ *10* ブし、急冷してDE約4の液化物を調製した。栄養培地 を、糖源10w/v%、ペプトン0.5w/v%に代え て、マルトース2w/v%、塩化アンモニウム0.2w / v%及び硫酸マグネシウム・7水塩0.05w/v% にした以外は、実験27に準じて調製してファーメンタ ーにとり、クルトパクテリウム・シトレウム IFO1 5231を27℃で30時間培養した。これに、糖源と して前述の液化物を固形物濃度10w/v%になるよう に加え、更に糖源グラム当たり、イソアミラーゼ300 単位及びシクロマルトデキストリン・グルカノトランス 20 フェラーゼ(株式会社林原生物化学研究所販売) 2 単 位、更に界面活性剤(アルキルフェノール・ポリオキシ エチレンエーテル、和光純薬工業株式会社販売『Tri ton X-100』) 0. 2 v/v%及び培養液11 当たり卵白リゾチーム10mgを加えて、48時間培養 を続けた。本培養物を濾過して不溶物を除去し、得られ る濾液を加熱して酵素を失活させた後、冷却し、これに β -アミラーゼ澱粉グラム当たり2単位加えてpH5. 5、温度55℃で16時間反応させた。本反応液を、加 熱して酵素を失活させた後、濃縮し、常法に従って、脱 30 ーにとり、これに非還元性糖質生成酵素産生能を有する 色、脱塩して精製し、濃縮して濃度約70%のシラップ を固形物当たり約90%の収率で得た。本品は、αーグ リコシルトレハロース及び α - グリコシル α - グリコ シドなどの非還元性糖質を含む低還元性糖質で、温和で 上品な甘味、比較的低粘度、適度な保湿性を有し、甘味 料、呈味改良剤、品質改良剤、安定剤、賦形剤などとし て、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利 に利用できる。

[0149]

【実施例A-4】実施例3の方法で得たシラップを濃度 40 約55%にして原糖液とし、非還元性糖質の含量を高め るため、実施例A-2の方法に準じて塩型強酸性カチオ ン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーを行っ て、非還元性糖質高含有のグルコース重合度3乃至6の 画分を採取し、精製、濃縮し、噴霧乾燥して、非還元性 糖質高含有粉末を固形物当たり38%の収率で得た。本 品は、末端にトレハロース構造を有する非還元性糖質及 びαーグリコシル αーグリコシドなどの非還元性糖質 を多量含むDE8の低還元性糖質で、温和で上品な甘 味、比較的低粘度、適度な保湿性を有し、甘味料、呈味 50

改良剤、品質改良剤、安定剤、賦形剤などとして、各種 飲食物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用で

48

[0150]

きる。

【実施例A-5】実施例A-3の方法で得た培養物を濾 過して不溶物を除去し、濃縮後得られる濾液を加熱して 酵素を失活させた後、冷却し、これにグルコアミラーゼ を糖源グラム当たり10単位加えてpH5.0、温度5 5℃で10時間反応させた。本反応液には、糖組成でト レハロースを約66%含有していた。本反応液を加熱し て酵素を失活させた後、常法に従って、脱色、脱塩して 精製し、濃縮して濃度約85%にして助晶機にとり、撹 拌しつつ徐冷して助晶し、これをプラスチック製パット に取り出し、室温で2日間放置し、晶出熟成させてプロ ックを調製した。次いで、本プロックを切削機にて粉砕 してトレハロース含水結晶粉末を、原料の澱粉に対して 固形物当たり92%の収率で得た。本品は、実質的に吸 湿性を示さず、取扱いが容易であり、甘味料、呈味改良 剤、品質改良剤、安定剤、賦形剤などとして、各種飲食 物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用でき る。

[0151]

【実施例A-6】タピオカ澱粉を濃度約30%の澱粉乳 とし、これに実施例Α-2の方法に準じて、α-アミラ ーゼを作用させてDE5の液化物を調製した。栄養培地 を糖源10w/v%、ペプトン0.5w/v%に代え て、マルトース2w/v%、塩化アンモニウム0.2w /v%及び硫酸マグネシウム・7水塩0.05w/v% にした以外は、実験27に準じて調製してファーメンタ テラパクター・ツメスセンス(Terrabacter tumescens) IFO12960の種培養物を 1 v/v%植菌し、27℃で30時間通気攪拌培養し た。これに、糖源として、前述の液化物を濃度20w/ v%になるように加え、更に、糖源固形物グラム当た り、実験2の方法で得た精製トレハロース遊離酵素を5 単位、イソアミラーゼ500単位及びシクロマルトデキ ストリン・グルカノトランスフェラーゼ10単位、更に 培養液11当たり卵白リゾチーム50mgを加えて培養 を48時間続けた。培養物を濾過して不溶物を除去し、 得られる濾液を加熱して酵素を失活させた。本液には、 糖組成でトレハロースを約78%含有していた。本液 を、常法に従って、脱色、脱塩して精製し、濃縮しなが ら連続晶析させ、得られるマスキットをパスケット型遠 心分離機で分蜜し、結晶を少量の水でスプレーし洗浄し て高純度のトレハロース含水結晶を固形物当たり約55 %の収率で得た。本品は、極めて純度の高いトレハロー ス含水結晶であって、各種飲食物、化粧品、医薬品など 各種組成物、更には、工業試薬、化学原料などに有利に 利用できる。

[0152]

【実施例A-7】実施例A-6の方法で得た加熱失活し た溶液に、グルコアミラーゼを基質グラム当たり10単 位加え、pH5. 0、温度50℃で10時間反応させ た。本反応液を加熱失活し、常法に従って、脱色、脱塩 して精製し、濃度約70%に濃縮した後、助晶機にとり 撹拌しつつ徐冷して助晶し、晶出率約40%のマスキッ トを得た。本マスキットを乾燥塔上のノズルより150 kg/cm²の高圧にて噴霧し、同時に乾燥塔の上部よ り85℃の熱風を送風し、底部に設けた移送金網コンペ 10 ア上に結晶粉末を補集した。コンペアの下より45℃の 温風を送りつつ、該粉末を乾燥塔外に徐々に移動させ て、取り出した。この結晶粉末を熟成塔に充填して温風 を送りつつ10時間熟成させ、結晶化と乾燥を完了し、 トレハロース含水結晶粉末を、原料の澱粉に対して、固 形物当たり約75%の収率で得た。本品は、実質的に吸 湿性を示さず、取扱いが容易であり、甘味料、呈味改良 剤、品質改良剤、安定剤、賦形剤などとして、各種飲食 物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用でき る。

[0153]

【実施例A-8】とうもろこし澱粉を濃度33%の澱粉 乳とし、これに実施例Α-3の方法に準じて、α-アミ ラーゼを作用させてDE約4の液化物を調製した。栄養 培地を糖源10w/v%、ペプトン0. 5w/v%に代 えて、グルコース2w/v%、硝酸アンモニウム0.2 w/v%及び硫酸マグネシウム・7水塩0.05w/v %にした以外は、実験27に準じて調製してファーメン ターにとり、これに非環元性糖質生成酵素及びトレハロ ース遊離酵素産生能を有するリゾピウム・スピーシーズ *30* (Rhizobium sp.) M-11 (FERM BP-4130)の種培養物を1v/v%植菌し、27 ℃で24時間通気攪拌培養した。これに糖源として、前 述の液化物を濃度25w/v%になるように加え、更 に、糖源固形物グラム当たり、イソアミラーゼ500単 位及びシクロマルトデキストリン・グルカノトランスフ ェラーゼ10単位、更に、界面活性剤『Tween 4 0』を0.2 v/v%加えて培養を48時間続けた。培 養物を濾過して不溶物を除去し、得られる濾液を加熱し て酵素を失活させた。本液には、糖組成でトレハロース 40 を約82%含有していた。常法に従って、脱色、脱塩し て精製し、濃縮しながら連続晶析させ、得られるマスキ ットをパスケット型遠心分離機で分蜜し、結晶を少量の 水でスプレーし洗浄して高純度のトレハロース含水結晶 を糖源固形物当たり約64%の収率で得た。本品は、極 めて純度の高いトレハロース含水結晶であって、各種飲 食物、化粧品、医薬品など各種組成物、更には、工業試 薬、化学原料などに有利に利用できる。

[0154]

50 液を加熱失活し、常法に従って、脱色、脱塩して精製 し、濃縮して濃度55%のシラップを得た。本糖液を原 糖液とし、トレハロース含量を高めるため、カルシウム 型強酸性カチオン交換樹脂、ダウケミカル社製『ダウエ ックス99』(架橋度6%)を用いて、実施例A-2と 同様にカラムクロマトグラフィーにかけ、トレハロース 高含有画分を採取した。本高含有画分は、固形物当たり トレハロースを97%含有していた。本髙含有画分を、 常法に従って、脱色、脱塩精製し、次いで蒸発釜にと り、減圧下で煮詰め、水分約3.0%のシラップとし た。次いで助晶機に移し、これに種晶として無水結晶ト レハロースを固形物当たり1%加え、120℃で撹拌助 晶し、次いで、アルミ製パットに取り出し、100℃で 6時間晶出熟成させてプロックを調製した。次いで、本 プロックを切削機にて粉砕し、流動乾燥して水分約0. 3%の無水結晶トレハロース粉末を、原料のトレハロー ス高含有糖液に対して、固形物当たり約85%の収率で 得た。本品は、食品、化粧品、医薬品、その原材料、又 は加工中間物などの含水物の脱水剤としてのみならず、 20 上品な甘味を有する白色粉末甘味料としても、各種飲食 物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用でき

[0155]

る。

【実施例A-10】栄養培地を、実験27の方法に準じ て調製してファーメンターにとり、これに非還元性糖質 生成酵素産生能及びトレハロース遊離酵素産生能を有す るアルスロパクター・スピーシーズ(Arthroba cter sp.) Q-36 (FERM BP-431 6)の種培養物を1 v / v %植菌し、27℃で24時間 通気攪拌培養した。これに糖源として、実施例A-8の 方法で得た液化物を濃度20w/v%になるように加 え、更に、イソアミラーゼ及びシクロマルトデキストリ ン・グルカノトランスフェラーゼを実施例A-8の場合 と同様に加えて培養を24時間続けた。培養物を濾過し て不溶物を除去し、得られる濾液を加熱して酵素失活さ せ、これにグルコアミラーゼを実施例A-5と同様に作 用させた。本反応液には、糖組成でトレハロースを約8 1%含有していた。本反応液を加熱して酵素を失活さ せ、常法に従って、脱色、脱塩して精製し、濃度約75 %に濃縮した後、助晶缶にとり、ゆっくり攪拌しつつ徐 冷し、約25℃まで下げ、マスキットをパスケット型遠 心分離機で分蛮し、結晶を少量の水でスプレーし洗浄し て高純度のトレハロース含水結晶を固形物当たり45% の収率で得た。本品は、極めて純度の髙いトレハロース 含水結晶であって、各種飲食物、化粧品、医薬品など各 種組成物、更には工業試薬、化学原料などに有利に利用 できる。

[0156]

【実施例B-1 甘味料】実施例A-7の方法で得たト 【実施例A-9】実施例A-8の方法で得た培養物の濾 50 レハロース含水結晶粉末1重量部に、 α -グリコシルス テピオシド、東洋精糖株式会社販売『αGスイート』
0.01重量部及びL-アスパルチル-L-フェニルア
ラニンメチルエステル、味の素株式会社販売『アスパル
テーム』0.01重量部を均一に混合し、顆粒成型機に
かけて、顆粒状甘味料を得た。本品は、甘味の質が優れ、蔗糖の約2倍の甘味度を有し、甘味度当たりカロリーは、蔗糖の約1/2に低下している。本甘味料は、それに配合した高甘味度甘味物の分解もなく、安定性に優れており、低カロリー甘味料として、カロリー摂取を制限している肥満者、糖尿病者などのための低カロリー飲 10食物などに対する甘味付けに好適である。また、本甘味料は、虫歯誘発菌による酸の生成が少なく、不溶性グルカンの生成も少ないことより、虫歯を抑制する飲食物などに対する甘味付けにも好適である。

[0157]

【実施例B-2 ハードキャンディー】濃度55%蔗糖溶液100重量部に実施例A-1の方法で得た非還元性糖質含有シラップ30重量部を加熱混合し、次いで減圧下で水分2%未満になるまで加熱濃縮し、これにクエン酸1重量部及び適量のレモン香料と着色料とを混和し、20常法に従って成型し、製品を得た。本品は、歯切れ、呈味良好で、蔗糖の晶出、変形も起こらない高品質のハードキャンディーである。

[0158]

【実施例B-3 チョコレート】カカオペースト40重量部、カカオパター10重量部、蔗糖30重量部、実施例A-10の方法で得た高純度トレハロース含水結晶20重量部を混合してレファイナーに通して粒度を下げた後、コンチェに入れて50℃で2昼夜練り上げる。この間に、レシチン0.5重量部を加え、充分に混和分散さ30世た。次いで、温度調節機で31℃に調節し、パターの固まる直前に型に流し込み、振動機でアワ抜きを行い、10℃の冷却トンネルを20分間くぐらせて固化させた。これを型抜きして包装し製品を得た。本品は、吸湿性がなく、色、光沢共によく、内部組織も良好で、口中でなめらかに溶け、上品な甘味とまろやかな風味を有する。

[0159]

【実施例B-4 チューインガム】ガムベース3重量部を柔らかくなる程度に加熱溶融し、これに蔗糖4重量部 40 及び実施例A-5の方法で得たトレハロース含水結晶粉末3重量部とを加え、更に適量の香料と着色料とを混合し、常法に従って、ロールにより練り合わせ、成形、包装して製品を得た。本品は、テクスチャー、風味とも良好なチューインガムである。

[0160]

【実施例B-5 加糖練乳】原乳100重量部に実施例 A-3の方法で得た非還元性糖質含有シラップ3重量部 及び蔗糖1重量部を溶解し、プレートヒーターで加熱殺菌し、次いで濃度70%に濃縮し、無菌状態で缶詰して 50

製品を得た。本品は、温和な甘味で、風味もよく、乳幼 児食品、フルーツ、コーヒー、ココア、紅茶などの調味

52

[0161]

用に有利に利用できる。

【実施例B-6 乳酸菌飲料】脱脂粉乳175重量部、 実施例A-2の方法で得た非還元性糖質高含有粉末80 重量部及び特開平4-281795号公報で開示されて いるラクトスクロース高含有粉末50重量部を水1,2 00重量部に溶解し、65℃で30分間殺菌し、40℃ に冷却後、これに、常法に従って、乳酸菌のスターター を30重量部植菌し、37℃で8時間培養して乳酸菌飲料を得た。本品は、風味良好な乳酸菌飲料である。また、本品は、オリゴ糖を含有し、乳酸菌を安定に保持するだけでなく、ピフィズス菌増殖促進作用をも有する。 【0162】

【実施例B-7 粉末ジュース】噴霧乾燥により製造したオレンジ果汁粉末33重量部に対して、実施例A-6の方法で得た高純度トレハロース含水結晶50重量部、蔗糖10重量部、無水クエン酸0.65重量部、リンゴ酸0.1重量部、L-アスコルビン酸0.1重量部、クエン酸ソーダ0.1重量部、プルラン0.5重量部、粉末香料適量をよく混合撹拌し、粉砕し微粉末にしてこれを流動層造粒機に仕込み、排風温度40℃とし、これに、実施例A-6の方法で得たトレハロース高含有シラップをパインダーとしてスプレーし、30分間造粒し、計量、包装して製品を得た。本品は、果汁含有率約30%の粉末ジュースである。また、本品は異味、異臭がなく、長期に安定であった。

[0163]

【実施例B-8 カスタードクリーム】コーンスターチ100重量部、実施例A-1の方法で得た非還元性糖質含有シラップ100重量部、マルトース80重量部、蔗糖20重量部及び食塩1重量部を充分に混合し、鶏卵280重量部を加えて撹拌し、これに沸騰した牛乳1,000重量部を徐々に加え、更に、これを火にかけて撹拌を続け、コーンスターチが完全に糊化して全体が半透明になった時に火を止め、これを冷却して適量のバニラ香料を加え、計量、充填、包装して製品を得た。本品は、なめらかな光沢を有し、温和な甘味で美味である。

[0164]

【実施例B-9 ういろうの素】米粉90重量部に、コーンスターチ20重量部、蔗糖40重量部、実施例A-5の方法で得たトレハロース含水結晶粉末80重量部及びプルラン4重量部を均一に混合してういろうの素を製造した。ういろうの素と適量の抹茶と水とを混練し、これを容器に入れて60分間蒸し上げて抹茶ういろうを製造した。本品は、照り、口当りも良好で、風味も良い。また、澱粉の老化も抑制され、日持ちも良い。

[0165]

【実施例B-10 あん】原料あずき10重量部に、常

法に従って、水を加えて煮沸し、渋切り、あく抜きし て、水溶性夾雑物を除去して、あずきつぶあん約21重 量部を得た。この生あんに、蔗糖14重量部、実施例A - 3の方法で得た非還元性糖質含有シラップ 5 重量部及 び水4重量部を加えて煮沸し、これに少量のサラダオイ ルを加えてつぶあんをこわさないように練り上げ、製品 のあんを約35重量部得た。本品は、色焼けもなく、舌 ざわりもよく、風味良好で、あんパン、まんじゅう、だ んご、もなか、氷菓などのあん材料として好適である。

[0166]

【実施例B-11 パン】小麦粉100重量部、イース ト2重量部、砂糖5重量部、実施例A-4の方法で得た 非還元性糖質含有粉末1重量部及び無機フード0.1重 量部を、常法に従って、水でこね、中種を26℃で2時 間発酵させ、その後30分間熟成し、焼き上げた。本品 は、色相、すだちともに良好で適度な弾力、温和な甘味 を有する高品質のパンである。

[0167]

【実施例B-12 ハム】豚もも肉1,000重量部に 食塩15重量部及び硝酸カリウム3重量部を均一にすり 20 込んで、冷室に1昼夜堆積する。これを水500重量 部、食塩100重量部、硝酸カリウム3重量部、実施例 A-4の方法で得た非還元性糖質含有粉末40重量部及 び香辛料からなる塩漬液に冷室で7日間漬け込み、次い で、常法に従い、冷水で洗浄し、ひもで巻き締め、燻煙 し、クッキングし、冷却包装して製品を得た。本品は、 色合いもよく、風味良好な高品質のハムである。

[0168]

【実施例B-13 粉末ペプチド】濃度40%食品用大 S』1重量部に、実施例A-6の方法で得た高純度トレ ハロース含水結晶2重量部を混合し、プラスチック製パ ットに入れ、50℃で減圧乾燥し、粉砕して粉末ペプチ ドを得た。本品は、風味良好で、プレミックス、冷菓な どの製菓用材料としてのみならず、経口流動食、経管流 動食などの離乳食、治療用栄養剤などとしても有利に利 用できる。

[0169]

【実施例B-14 粉末味噌】赤味噌1重量部に実施例 A-9の方法で得た無水結晶トレハロース粉末3重量部 40 を混合し、多数の半球状凹部を設けた金属板に流し込 み、これを室温下で一夜静置して固化し、離型して1個 当り約4gの固形味噌を得、これを粉砕機にかけて粉末 味噌を得た。本品は、即席ラーメン、即席吸物などの調 味料として有利に利用できる。また、固形味噌は、固形 調味料としてだけでなく味噌菓子などとしても利用でき る。

[0170]

【実施例B-15 粉末卵黄】生卵から調製した卵黄を プレート式加熱殺菌機で60乃至64 ∇ で殺菌し、得ら 50 レルギー性疾患、リューマチ、糖尿病、悪性腫瘍などの

54

れる液状卵黄1重量部に対して、実施例A-9の方法で 得た無水結晶トレハロース粉末4重量部の割合で混合し た後パットに移し、一夜放置して、トレハロース含水結 晶に変換させてプロックを調製した。本プロックを切削 機にかけて粉末化し、粉末卵黄を得た。本品は、プレミ ックス、冷菓、乳化剤などの製菓用材料としてのみなら ず、経口流動食、経管流動食などの離乳食、治療用栄養 剤などとしても有利に利用できる。また、美肌剤、育毛 剤などとしても有利に利用できる。

10 [0171]

【実施例B-16 化粧用クリーム】モノステアリン酸 ポリオキシエチレングリコール2重量部、自己乳化型モ ノステアリン酸グリセリン5重量部、実施例A-2の方 法で得た非還元性糖質高含有粉末2重量部、α-グリコ シル ルチン1 重量部、流動パラフィン1 重量部、トリ オクタン酸グリセリル10重量部及び防腐剤の適量を、 常法に従って加熱溶解し、これにL-乳酸2重量部、 1,3-プチレングリコール5重量部及び精製水66重 量部を加え、ホモゲナイザーにかけ乳化し、更に香料の 適量を加えて撹拌混合しクリームを製造した。本品は、 抗酸化性を有し、安定性が高く、高品質の日焼け止め、 美肌剤、色白剤などとして有利に利用できる。

[0172]

【実施例B-17 粉末薬用人参エキス】薬用人参エキ ス0.5重量部に実施例A-9の方法で得た無水結晶ト レハロース粉末1.5重量部を混捏した後、パットに移 し、2日間放置してトレハロース含水結晶に変換させブ ロックを調製した。本ブロックを切削機にかけて粉末化 し、分級して粉末薬用人参エキスを得た。本品を適量の 豆ペプチド溶液、不二製油株式会社製『ハイニュート 30 ビタミンB1及びビタミンB2粉末とともに顆粒成型機 にかけ、ピタミン含有顆粒状薬用人参エキスとした。本 品は、疲労回復剤、強壮、強精剤などとして有利に利用 できる。また、育毛剤などとしても利用できる。

[0173]

【実施例B-18 固体製剤】ヒト天然型インターフェ ロンーα標品(株式会社林原生物化学研究所製)を、常 法に従って、固定化抗ヒトインターフェロンーα抗体力 ラムにかけ、該標品に含まれるヒト天然型インターフェ ロンーαを吸着させ、安定剤であるウシ血清アルブミン を素通りさせて除去し、次いで、pHを変化させて、ヒ ト天然型インターフェロン-αを実施例Α-6の方法で 得た高純度トレハロース含水結晶を5%含有する生理食 塩水を用いて溶出した。本液を精密濾過し、約20倍量 の無水結晶マルトース粉末、株式会社林原商事販売『フ ァイントース』に加えて脱水、粉末化し、これを打錠機 にて打錠し、1錠(約200mg) 当たりヒト天然型イ ンターフェロンーαを約150単位含有する錠剤を得 た。本品は、舌下錠などとして、一日当たり、大人1乃 至10錠程度が経口的に投与され、ウイルス性疾患、ア

治療に有利に利用できる。とりわけ、近年、患者数の急 増しているエイズ、肝炎などの治療剤として有利に利用 できる。本品は、本発明の非還元性糖質と無水結晶マル トースが共に安定剤として作用し、室温で放置してもそ の活性を長期間よく維持する。

[0174]

【実施例B-19 糖衣錠】重量150mgの素錠を芯 剤とし、これに実施例A-8の方法で得た高純度トレハ ロース含水結晶40重量部、プルラン(平均分子量20 万) 2重量部、水30重量部、タルク25重量部及び酸*10

配合

第2リン酸カルシウム 45.0重量部 プルラン 2. 95 重量部 ラウリル硫酸ナトリウム 1. 5 重量部 グリセリン 20.0重量部 ポリオキシエチレンソルビタンラウレート 0.5重量部 防腐剤 0.05重量部 実施例A-5の方法で得たトレハロース含水結晶粉末 12.0重量部 マルチトール 5. 0 重量部

13.0重量部

上記の材料を常法に従って混合し、練歯磨を得た。本品 は、適度の甘味を有しており、特に子供用練歯磨として 好適である。

水

[0176]

【実施例B-21 流動食用固体製剤】実施例A-7の 方法で製造したトレハロース含水結晶粉末500重量 部、粉末卵黄270重量部、脱脂粉乳209重量部、塩 化ナトリウム4. 4重量部、塩化カリウム1. 8重量 部、硫酸マグネシウム4重量部、チアミン0.01重量 部、アスコルビン酸ナトリウム 0. 1 重量部、ビタミン 30 Eアセテート 0. 6 重量部及びニコチン酸アミド 0. 0 4 重量部からなる配合物を調製し、この配合物25グラ ムずつ防湿性ラミネート小袋に充填し、ヒートシールし て製品を得た。本品は、1袋分を約150乃至300m 1の水に溶解して流動食とし、経口的、又は鼻腔、胃、 腸などへ経管的使用方法により利用され、生体へのエネ ルギー補給用に有利に利用できる。

[0177]

【実施例B-22 輸液剤】実施例A-10の方法で製 造した高純度トレハロース含水結晶を水に濃度約10w 40 らず、アミノ酸補給のためにも有利に利用できる。 /v%に溶解し、次いで、常法に従って、精密濾過して パイロジェンフリーとし、プラスチック製ボトルに無菌 的に充填し施栓して製品を得た。本品は、経日変化もな く安定な輸液剤で、静脈内、腹腔内などに投与するのに 好適である。本品は濃度10w/v%で血液と等張で、 グルコースの場合の2倍濃度でエネルギー補給できる。 [0178]

【実施例B-23 輸液剤】実施例A-8の方法で製造 した髙純度トレハロース含水結晶と下記の組成のアミノ 酸配合物とがそれぞれ5w/v%、30w/v%になる 50 癒期間が短縮され、創面もきれいに治る。

ように水に混合溶解し、次いで実施例B-22と同様に 精製してパイロジェンフリーとし、更に、プラスチック 製バックに充填し施栓して製品を得た。

アミノ酸配合物の組成 (mg/100ml)

L ーイソロイシン	180
L ーロイシン	410
L-リジン塩酸塩	620
L ーメチオニン	240
L ーフェニルアラニン	290
L ースレオニン	180
レートリプトファン	6 0
L-パリン	200
レーアルギニン塩酸塩	270
L-ヒスチジン塩酸塩	1 3 0
グリシン	3 4 0

本品は、糖質とアミノ酸との複合輸液剤にもかかわら ず、トレハロースが還元性を示さないため、経日変化も なく安定な輸液剤で、静脈内、腹腔内などへ投与するの に好適である。本品は、生体へのエネルギー補給のみな

[0179]

【実施例B-24 外傷治療用膏薬】実施例A-5の方 法で製造したトレハロース含水結晶粉末200重量部及 びマルトース300重量部に、ヨウ素3重量部を溶解し たメタノール50重量部を加え混合し、更に10w/v %プルラン水溶液200重量部を加えて混合し、適度の 延び、付着性を示す外傷治療用膏薬を得た。本品は、ヨ ウ素による殺菌作用のみならず、トレハロースによる細 胞へのエネルギー補給剤としても作用することから、治

約230mgになるまで糖衣し、次いで、同じトレハロ ース含水結晶粉末65重量部、プルラン1重量部及び水 34 重量部からなる上掛け液を用いて、糖衣し、更に、 ロウ液で艶出しして光沢の在る外観の優れた糖衣錠を得 た。本品は、耐衝撃性にも優れており、高品質を長期間 維持する。 [0175]

56

*化チタン3重量部からなる下掛け液を用いて錠剤重量が

【実施例B-20 練歯磨】

[0180]

【発明の効果】上記から明らかなように、グルコース重 合度3以上から選ばれる1種又は2種以上の還元性澱粉 部分分解物を含有せしめた栄養培地に、非還元性糖質生 成酵素産生能を有する微生物を培養することにより、培 養物から非還元性糖質を極めて簡便、短時間に製造する ことができることとなり、非還元性糖質、又は、これを 含有する低還元性糖質の工業実施を容易にする。また、 該還元性澱粉部分分解物として、澱粉を液化した溶液に 澱粉枝切酵素及び/又はシクロマルトデキストリン・グ 10 ルカノトランスフェラーゼを栄養培地中で作用させる方 法を利用し、微生物として、非還元性糖質生成酵素産生 能及びトレハロース遊離酵素産生能を有するものを利用 すれば、澱粉からの非還元性糖質、すなわち、αーグリ コシルトレハロース、αーグリコシル αーグリコシド 及び/又はトレハロース収量を著しく高め、その工業的 実施を容易にする。このようにして得られるαーグリコ **シルトレハロース、αーグリコシル αーグリコシド及** びトレハロースなどの非還元性糖質又はこれを含む低還 元性糖質は、安定性に優れ、良質で上品な甘味を有して 20 いる。また、経口摂取により消化吸収され、カロリー源 となる。とりわけ、トレハロースは非経口的にも使用さ れ、よく代謝利用される。従って、本発明の非還元性糖 質、又は、これを含む低還元性糖質は、甘味料、呈味改 良剤、品質改良剤、安定剤、賦形剤などとして、各種飲 食物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用でき る。

【0181】本発明の確立は、安価で無限の資源である 澱粉から、従来望むべくして容易に得られなかった非還 元性糖質、又は、これを含む糖質を工業的に大量かつ安 30 価に提供できる全く新しい道を拓くこととなり、それが 与える影響は、食品、化粧品、医薬品業界は言うに及ば ず、農水畜産業、化学工業にも及びこれら産業界に与え る工業的意義は計り知れないものがある。

【図面の簡単な説明】

【図1】リゾピウム・スピーシーズ M-11由来の非 還元性糖質生成酵素の活性に及ぼす温度の影響を示す図 である。

【図2】リゾビウム・スピーシーズ M-11由来の非 還元性糖質生成酵素の活性に及ぼすpHの影響を示す図 40 Q36由来のトレハロース遊離酵素の安定性に及ぼすp である。

58

【図3】リゾビウム・スピーシーズ M-11由来の非 還元性糖質生成酵素の温度安定性を示す図である。

【図4】リゾビウム・スピーシーズ M-11由来の非 還元性糖質生成酵素の p H安定性を示す図である。

【図5】アルスロバクター・スピーシーズ Q36由来 の非還元性糖質生成酵素の活性に及ぼす温度の影響を示 す図である。

【図6】アルスロバクター・スピーシーズ Q36由来 の非還元性糖質生成酵素の活性に及ぼすpHの影響を示 す図である。

【図7】アルスロバクター・スピーシーズ Q36由来 の非還元性糖質生成酵素の温度安定性を示す図である。

【図8】アルスロバクター・スピーシーズ Q36由来 の非還元性糖質生成酵素のpH安定性を示す図である。

【図9】DEAEートヨパールからの本発明のトレハロ ース遊離酵素と非還元性糖質生成酵素の溶出パターンを 示す図である。

【図10】本発明のリゾビウム・スピーシーズ M-1 1 由来のトレハロース遊離酵素の酵素活性に及ぼす温度 の影響を示す図である。

【図11】本発明のリゾビウム・スピーシーズ M-1 1由来のトレハロース遊離酵素の酵素活性に及ぼすpH の影響を示す図である。

【図12】本発明のリゾピウム・スピーシーズ M-1 1 由来のトレハロース遊離酵素の安定性に及ぼす温度の 影響を示す図である。

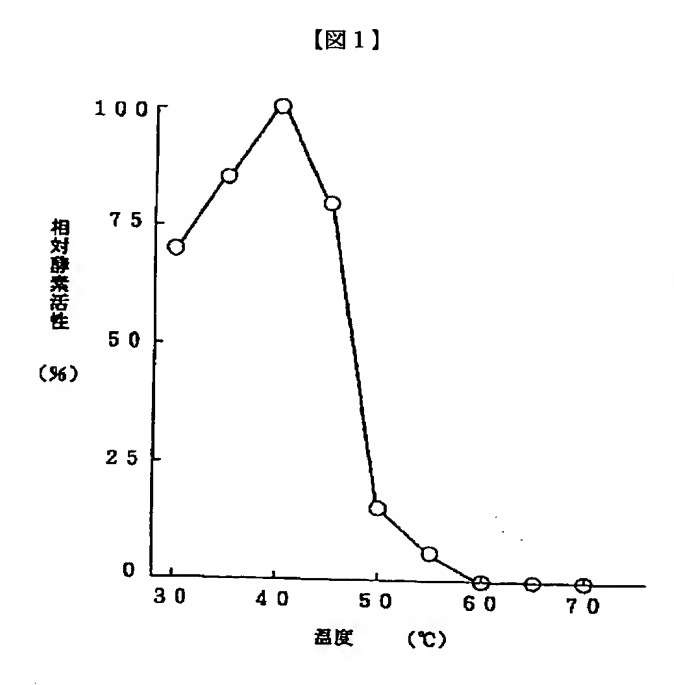
【図13】本発明のリゾビウム・スピーシーズ M-1 1由来のトレハロース遊離酵素の安定性に及ぼすpHの 影響を示す図である。

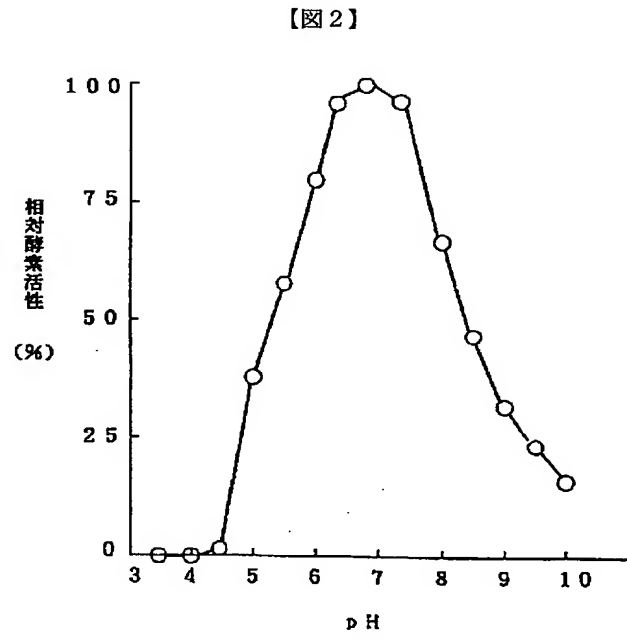
【図14】本発明のアルスロバクター・スピーシーズ Q36由来のトレハロース遊離酵素の酵素活性に及ぼす 温度の影響を示す図である。

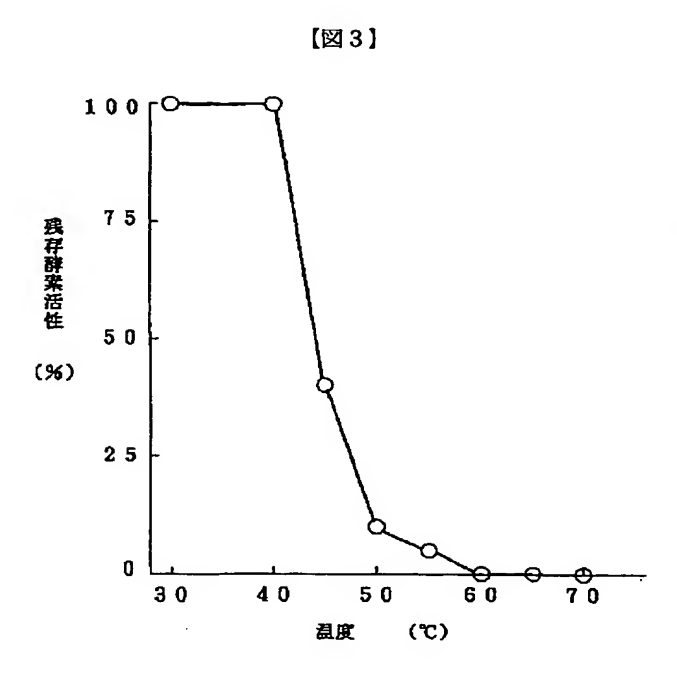
【図15】本発明のアルスロバクター・スピーシーズ Q36由来のトレハロース遊離酵素の酵素活性に及ぼす pHの影響を示す図である。

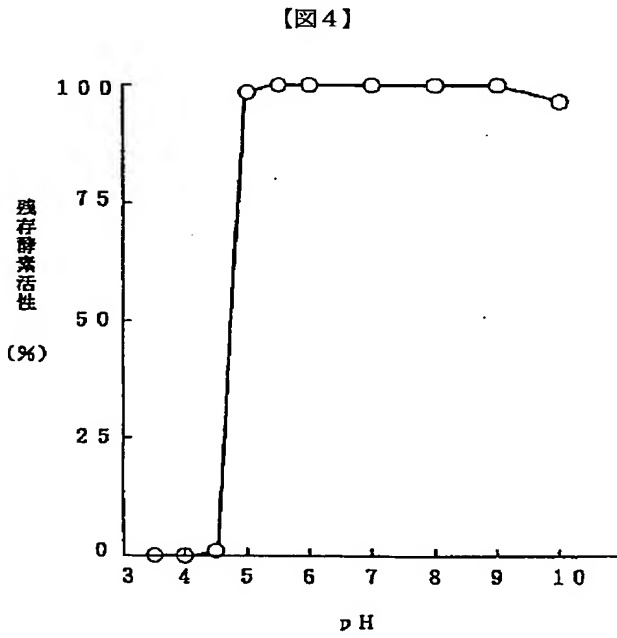
【図16】本発明のアルスロバクター・スピーシーズ Q36由来のトレハロース遊離酵素の安定性に及ぼす温 度の影響を示す図である。

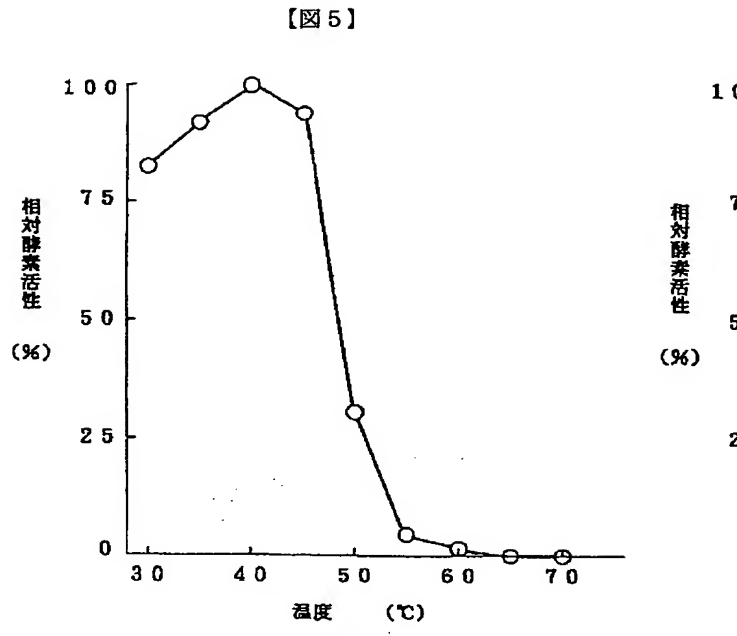
【図17】本発明のアルスロバクター・スピーシーズ Hの影響を示す図である。

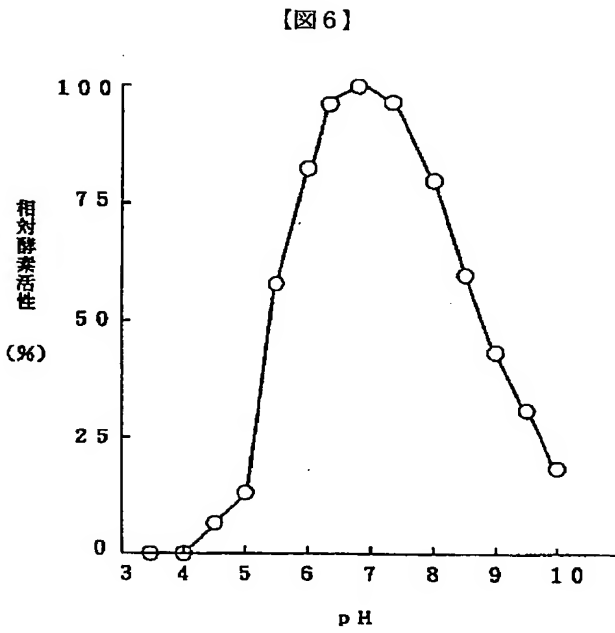


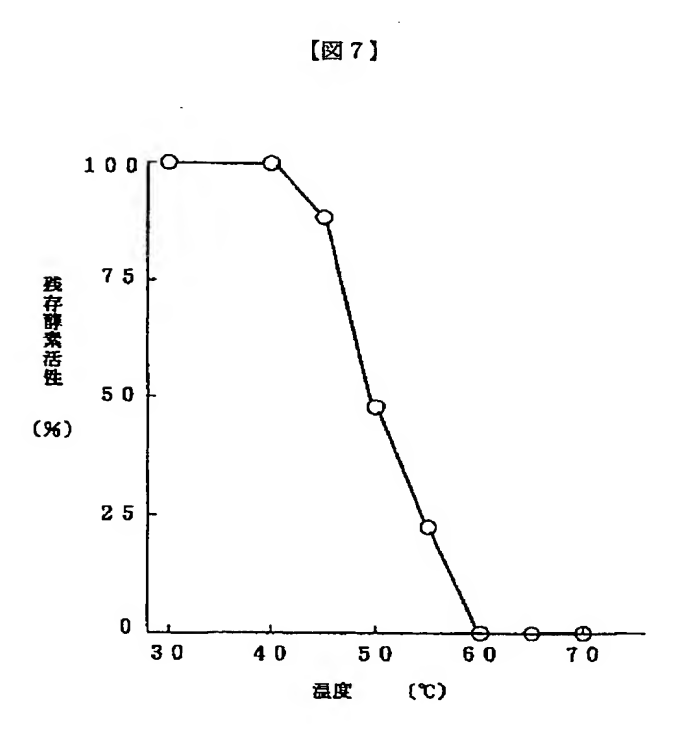


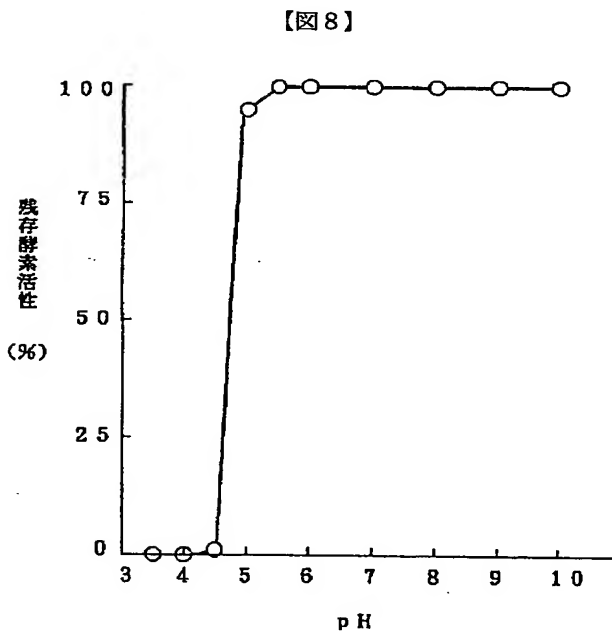


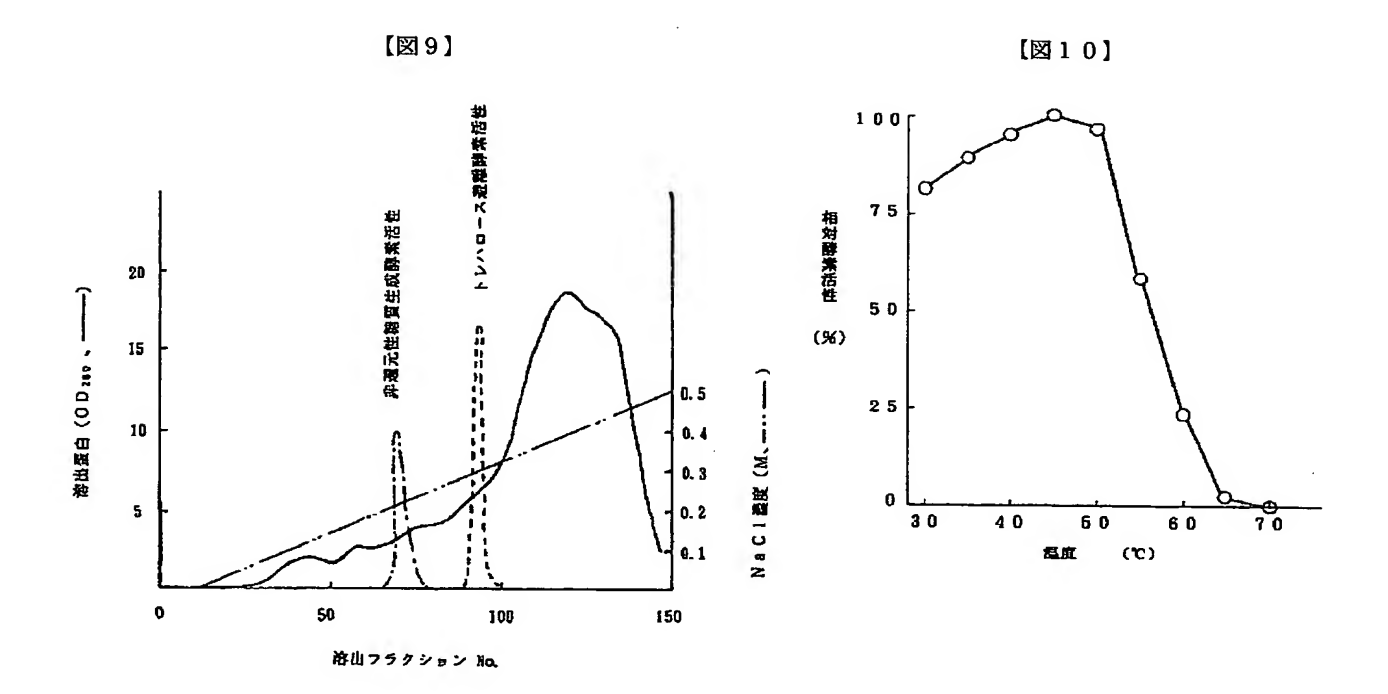


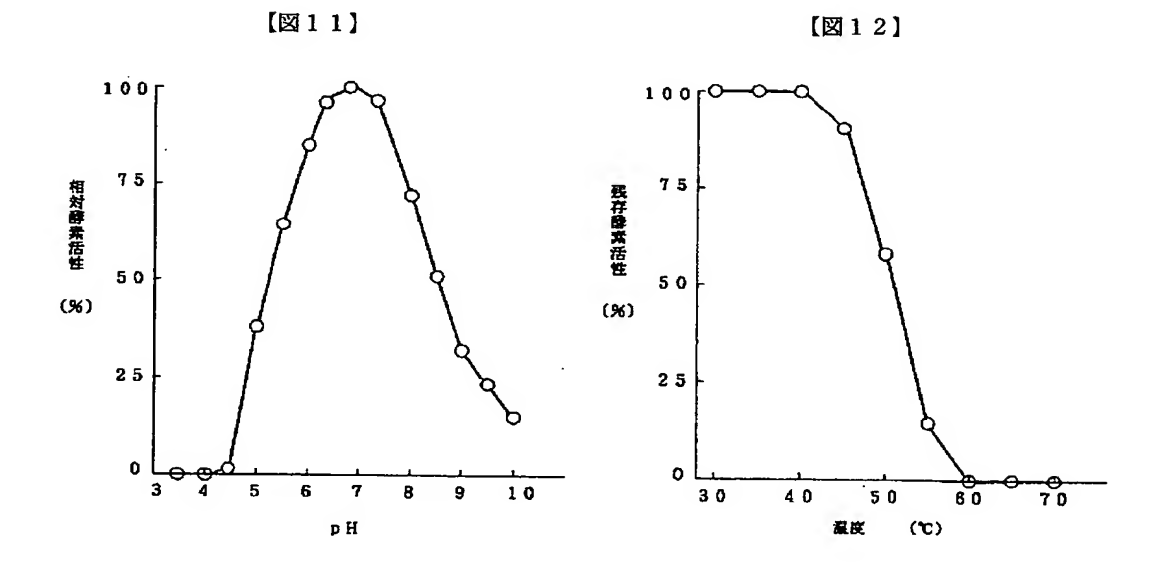


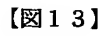


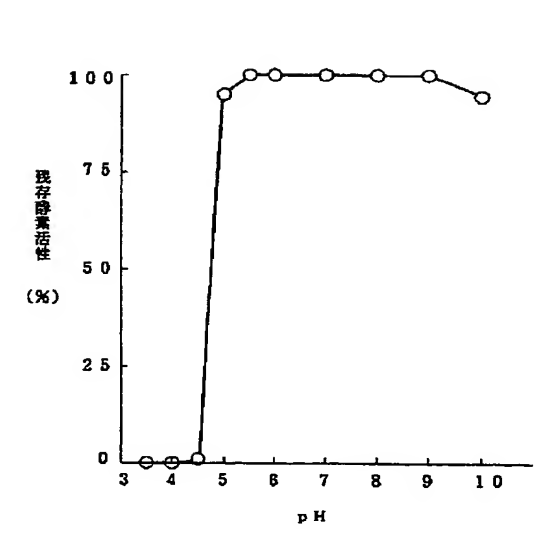




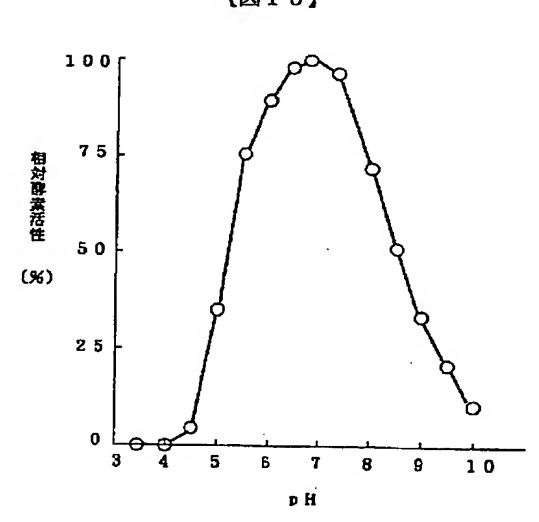




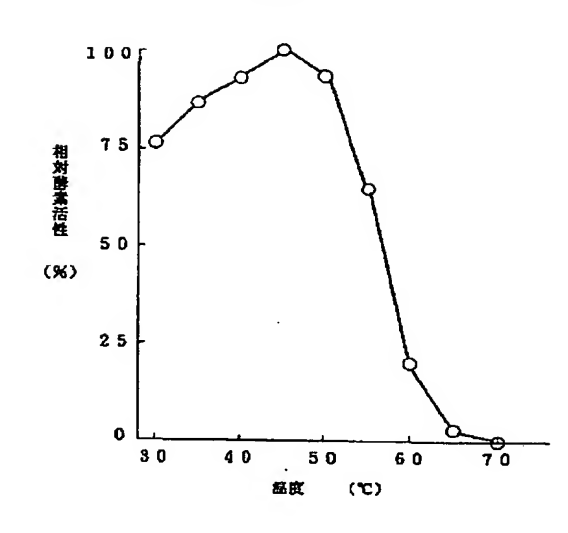




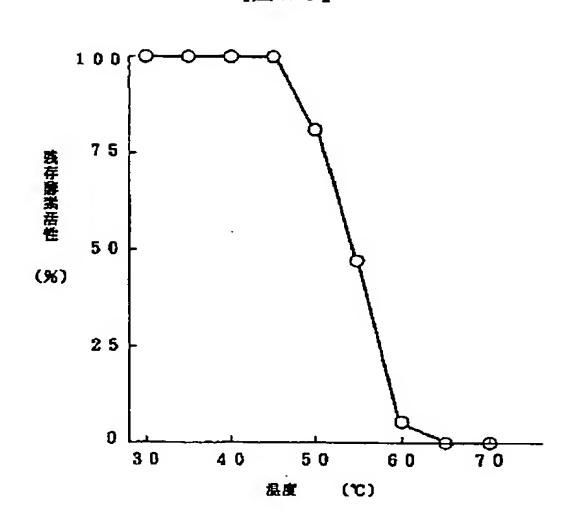
【図15】



[図14]



[図16]



[図17]

